**PAT-NO:** 

JP02002088294A

**DOCUMENT-**

JP 2002088294 A

**IDENTIFIER:** 

TITLE: COLORED FINE PARTICLE DISPERSION AND

INK FOR INK JET RECORDING, MADE BY

**USING IT** 

**PUBN-DATE:** 

March 27, 2002

# **INVENTOR-INFORMATION:**

**NAME** 

COUNTRY

ISHIZUKA, TAKAHIRO N/A YAMANOUCHI, JUNICHI N/A

## **ASSIGNEE-INFORMATION:**

NAME

**COUNTRY** 

FUJI PHOTO FILM CO LTD N/A

**APPL-NO:** JP2000283897

APPL-DATE: September 19, 2000

INT-CL C09D017/00, B41J002/01, B41M005/00, C09B055/00,

(**IPC**): C09B067/40, C09B067/46, C09D011/00

### **ABSTRACT:**

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a colored fine particle dispersion which has good handleability, odor and safety, is suitable for e.g. a water-base ink for writing, a water-base printing ink, and an ink for recording information, and is excellent in dispersion stability and shelf stability since the dispersed particles have each a small diameter.

SOLUTION: The dispersion contains colored fine particles containing an oil-soluble dye and a vinyl polymer, wherein the vinyl polymer is derived from a monomer represented by formula (I) (wherein R is H, an aliphatic group, or an alkoxycarbonyl group; L is alkylene or arylene; and m is 0 or 1) and has a cyano group content of 10-49 mass%.

COPYRIGHT: (C)2002,JPO

### (19)日本国特許庁(JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2002-88294 (P2002-88294A)

(43)公開日 平成14年3月27日(2002.3.27)

(51) Int.Cl. <sup>7</sup>	識別記号	FI	デーマコート*(参考)
C 0 9 D 17/00		C 0 9 D 17/00	2 C 0 5 6
B41J 2/01		B41M 5/00	E 2H086
B41M 5/00		C 0 9 B 55/00	A 4J037
C 0 9 B 55/00		67/40	4 J O 3 9
67/40		67/46	В
	審查請求	未請求 請求項の数7 〇L	(全 38 頁) 最終頁に続く
(21) 出願番号	特顧2000-283897(P2000-283897)	(71)出願人 000005201	, <del>,, , , , , , , , , , , , , , , , , , </del>
		富士写真フイ	ルム株式会社
(22)出願日	平成12年9月19日(2000.9.19)		柄市中沼210番地
		(72)発明者 石塚 孝宏	
			柄市中沼210番地 富士写真
		フイルム株式	
		(72)発明者 山之内 淳-	
		神奈川県南足	柄市中稻210番地 富士写真
		フイルム株式	
		(74)代理人 100105647	
		弁理士 小栗	· 昌平 (外4名)
			最終頁に続く

### (54) 【発明の名称】 着色微粒子分散物及びそれを用いたインクジェット記録用インク

### (57)【要約】 (修正有)

【課題】取扱性、臭気、安全性を備え、筆記用水性インク、水性印刷インク、情報記録用インク等に好適であり、分散粒子の粒径が小さく、分散物の分散安定性及び保存安定性に優れる着色微粒子分散物を提供する。

【解決手段】油溶性染料とビニルポリマーとを含む着色 微粒子を含有することを特徴とする着色微粒子分散物であり、前記ビニルポリマーが下記一般式(I)で表されるモノマーから誘導され、シアノ基の含量が10から49質量%であることを特徴とする着色微粒子分散物。一般式(I)

前記一般式(I)において、Rは水素原子、脂肪族基、アルコキシカルボニル基を表し、Lはアルキレン基またはアリーレン基を表し、mはOまたは1である。

### 【特許請求の範囲】

【請求項1】油溶性染料とビニルポリマーとを含む着色 微粒子を含有することを特徴とする着色微粒子分散物で あり、前記ビニルポリマーが下記一般式(1)で表され るモノマーから誘導され、シアノ基の含量が10から4 9質量%であることを特徴とする着色微粒子分散物。 一般式(I)

# 【化1】

前記一般式(I)において、Rは水素原子、脂肪族基、 アルコキシカルボニル基を表し、Lはアルキレン基また はアリーレン基を表し、mは0または1である。

【請求項2】油溶性染料が下記一般式(II)または(II 1) で表されることを特徴とする請求項1記載の着色微 粒子分散物。

前記一般式 (II) 、 (III) において、R1、R2、R3及 びR1は、それぞれ独立に、水素原子、ハロゲン原子、 脂肪族基、芳香族基、複素環基、シアノ基、ヒドロキシ 基、ニトロ基、アミノ基、アルキルアミノ基、アルコキ シ基、アリールオキシ基、アミド基、アリールアミノ 基、ウレイド基、スルファモイルアミノ基、アルキルチ オ基、アリールチオ基、アルコキシカルボニルアミノ 基、スルホンアミド基、カルバモイル基、スルファモイ ル基、スルホニル基、アルコキシカルボニル基、ヘテロ 環オキシ基、アゾ基、アシルオキシ基、カルバモイルオ キシ基、シリルオキシ基、アリールオキシカルボニル 基、アリールオキシカルボニルアミノ基、イミド基、ヘ テロ環チオ基、スルフイニル基、ホスホリル基、アシル 基、カルボキシル基又はスルホ基を表す。Aは-NR5 R6またはヒドロキシ基を表わし、R5およびR6はそれ ぞれ独立に水素原子、脂肪族基、芳香族基または複素環 基を表わす。R5とR6とは、互いに結合して環を形成し ていてもよい。B<sup>1</sup>は=C(R<sup>3</sup>)-または=N-を表わ し、 $B^2$ は $-C(R^4)$ =または-N=を表わす。 $R^1$ と R6、R3とR6及び/又はR1とR2とは、互いに結合し て芳香族環又は複素環を形成していてもよい。Xはカラ 一写真カプラーの残基、Yは不飽和複素環基を表わす。 【請求項3】着色微粒子が、油溶性染料とビニルポリマ ーとを含有する有機溶媒相に水を投入して乳化させるこ と、及び、水中に前記有機溶媒相を投入することにより 乳化させること、のいずれかにより製造される請求項1 または2に記載の着色微粒子分散物。

【請求項4】着色微粒子が、ビニルポリマーと油溶性染 50 る。)においては、前記顔料や染料を用いたインクは染

料、疎水性高沸点有機溶媒とを含有することを特徴とす る請求項1から3のいずれか1項に記載の着色微粒子分

【請求項5】ビニルポリマーを形成するモノマーとし て、アクリロニトリルあるいはメタクリロニトリルを含 むことを特徴とする請求項1から4のいずれか1項に記 載の着色微粒子分散物。

【請求項6】請求項1から5のいずれか1項に記載の着 色微粒子分散物を含有してなることを特徴とするインク 10 ジェット記録用インク。

【請求項7】請求項6に記載のインクジェット記録用イ ンクを用いて記録を行うことを特徴とするインクジェッ **卜記録方法。** 

### 【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、油溶性染料を含有 する水系の着色微粒子分散物、前記着色微粒子分散物を 含有してなるインクジェット記録用インク、及び前記イ ンクジェット記録用インクを用いたインクジェット記録 20 方法に関する。

### [0002]

【従来の技術】近年、コンピューターの普及に伴い、イ ンクジェットプリンターがオフィスだけでなく家庭で も、紙、フィルム、布等の印字等に広く利用されてい る。インクジェット記録用インクとしては、油性イン ク、水性インク、固体状インクが知られているが、これ らの中でも、製造容易性、取扱性、臭気性、安全性等の 点で水性インクが有利であり、水性インクが主流となっ ている。

【0003】しかし、前記水性インクの多くは、分子状 態で溶解する水溶性染料を用いているため、透明性及び 色濃度が高いという利点があるものの、染料が水溶性で あるため耐水性が悪く、いわゆる普通紙に印字すると滲 み (ブリード)を生じて著しく印字品質が低下したり、 耐光性が悪いという問題がある。

【0004】そこで、前記問題を解決する目的で顔料や 分散染料を用いた水性インクが、例えば、特開昭56-157468号、特開平4-18468号、同10-1 10126号、同10-195355号等の各公報にお いて提案されている。ところが、これらの水性インクの 場合、耐水性はある程度向上するものの十分とはいい難 く、前記水性インク中の顔料や分散染料の分散物の保存 安定性に欠け、インク吐出口での目詰まりを起こし易い 等の問題がある。また、これらの水性インクの場合、一 般に、色相が十分でなく、色調の不十分さに基づく色再 現性に問題がある。更に、最近のインクジェット技術の 高画質化志向の高まりによって使用されるようになっ た、表面に多孔質無機微粒子を含むインク受容層を設け た記録紙(以下、「写真画質用紙」ということがあ

み込み性に乏しく、手で擦ると表面から前記顔料や染料 が剝離し易いという問題もある。

【0005】一方、特開昭58-45272号、特開平 6-340835号、同7-268254号、同7-2 68257号、同7-268260号の各公報には、ウ レタンやポリエステル分散物粒子に染料を内包させる方 法が提案されている。また、特開平9-241565号 公報には、スチレンアクリロニトリル共重合体マクロマ ーを構成モノマーとして含むビニルポリマーを用いて染 料を封入させる方法が提案されている。しかしながら、 前記方法により得られたインクジェット用インクの場 合、色調が不十分であり、色再現性が十分でなく、退色 防止も十分でない。さらに、無機微粒子を受像層に含む 用紙に印字した場合、消しゴムなどによる耐擦過性が不 十分であるという問題がある。

【0006】また、特開平9-59552号、同9-1 11163号、同9-255887号、同10-367 28号、同11-286637号等の各公報には、カラ 一写真カプラーに芳香族ジアミンをカップリングさせた 色素を使用することにより、上記の色調を改良できるこ 20 とが開示されている。しかしながら、これらにおいて は、分散物の粒径あるいは粒径分布が大きい傾向があ り、分散安定性や印字適性が十分なものではなく、受像 紙の種類によって色調が変化し、耐擦過性が十分でない という問題がある。

【0007】以上の通り、取扱性、臭気、安全性を具備 すると共に、分散粒子の粒径が小さく、分散物の保存安 定性に優れ、従って、インクに適用した場合に、ノズル 先端での目詰まりがなく吐出安定性に優れ、紙依存性が なく発色性、色調(色相)に優れ、前記写真画質用紙を 30 用いた場合でもインク浸透性に優れ、印字後の耐水性、 特に耐光性、耐擦過性に優れ、高濃度で高画質の記録を 可能とする着色微粒子分散物は未だ提供されていないの が現状である。

### [0008]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、前記従来に おける諸問題を解決し、以下の目的を達成することを課 題とする。即ち、本発明は、取扱性、臭気、安全性を備 え、筆記用水性インク、水性印刷インク、情報記録用イ ンク等に好適であり、分散粒子の粒径が小さく、分散物 40 の分散安定性及び保存安定性に優れる着色微粒子分散物 を提供することを目的とする。本発明は、サーマル、圧 電、電界または音響インクジェット方式に好適であり、 取扱性、臭気、安全性を備え、分散粒子の粒径が小さ く、分散物の分散安定性及び保存安定性に優れ、ノズル 先端での目詰まりの発生が少なく、紙依存性がなく、任 意に選択した紙に印字した際の発色性、特に色調(色 .相)に優れ、写真画質用紙へのインク浸透性にも優れ、 記録後の耐水性、特に耐光性、耐擦過性に優れ、高濃度

提供することを目的とする。本発明は、取扱性、臭気、 安全性を備え、ノズル先端での目詰まりによる吐出不良 を解消し、紙依存性がなく、任意に選択した紙に印字し た際の発色性、特に色調(色相)に優れ、写真画質用紙 へのインク浸透性にも優れ、記録後の耐水性、特に耐光 性、耐擦過性に優れ、高濃度かつ高画質に記録し得るイ ンクジェット記録方法を提供することを目的とする。

### [0009]

【課題を解決するための手段】前記課題を解決するため 10 の手段は、以下の通りである。即ち、

<1> 油溶性染料とビニルポリマーとを含む着色微粒 子を含有することを特徴とする着色微粒子分散物であ り、前記ビニルポリマーが下記一般式(1)で表される モノマーから誘導され、シアノ基の含量が10から49 質量%であることを特徴とする着色微粒子分散物。

一般式(I)

[0010]

【化3】

【0011】前記一般式(I)において、Rは水素原 子、アルキル基、アルコキシカルボニル基を表し、Lは アルキレン基またはアリーレン基を表し、mはOまたは 1である。

<2> 油溶性染料が下記一般式(II)または(III) で表されることを特徴とする前記<1>の着色微粒子分 散物。

[0012] 【化4】 -- 般式(II)

【0013】前記一般式(II)、(III)において、 R1、R2、R3及びR4は、それぞれ独立に、水素原子、 ハロゲン原子、脂肪族基、芳香族基、複素環基、シアノ 基、ヒドロキシ基、ニトロ基、アミノ基、アルキルアミ ノ基、アルコキシ基、アリールオキシ基、アミド基、ア リールアミノ基、ウレイド基、スルフアモイルアミノ 基、アルキルチオ基、アリールチオ基、アルコキシカル ボニルアミノ基、スルホンアミド基、カルバモイル基、 スルファモイル基、スルホニル基、アルコキシカルボニ ル基、ヘテロ環オキシ基、アゾ基、アシルオキシ基、カ ルバモイルオキシ基、シリルオキシ基、アリールオキシ カルボニル基、アリールオキシカルボニルアミノ基、イ ミド基、ヘテロ環チオ基、スルフイニル基、ホスホリル 基、アシル基、カルボキシル基又はスルホ基を表す。A は-NR5R6またはヒドロキシ基を表わし、R5および かつ高画質に記録し得るインクジェット記録用インクを 50 R®はそれぞれ独立に水素原子、脂肪族基、芳香族基ま

たは複素環基を表わす。Aは-NR5R6であることが好 ましい。R5とR6とは、互いに結合して環を形成してい てもよい。B1は=C(R3)-または=N-を表わし、  $B^2$ は $-C(R^4)=$ または-N=を表わす。 $B^1$ 、 $B^2$ が 同時には-N=とならない場合が好ましく、B<sup>1</sup>が=C  $(R^3)$  -  $B^2$ が- $C(R^4)$  = となる場合がさらに好 ましい。R1とR5、R3とR6及び/又はR1とR2とは、 互いに結合して芳香族環又は複素環を形成していてもよ い。Xはカラー写真カプラーの残基、Yは不飽和複素環 基を表わす。

<3> 着色微粒子が、油溶性染料とビニルポリマーと を含有する有機溶媒相に水を投入して乳化させること、 及び、水中に前記有機溶媒相を投入することにより乳化 させること、のいずれかにより製造される前記<1>ま たは<2>に記載の着色微粒子分散物。

<4> 着色微粒子が、ビニルポリマーと油溶性染料、 疎水性高沸点有機溶媒とを含有することを特徴とする前 記<1>から<3>のいずれかに記載の着色微粒子分散 物。

<5> ビニルポリマーを形成するモノマーとして、ア 20 クリロニトリルあるいはメタクリロニトリルを含むこと を特徴とする前記<1>から<4>のいずれかに記載の 着色微粒子分散物。

<6> 前記<1>から<5>のいずれかに記載の着色 微粒子分散物を含有してなることを特徴とするインクジ ェット記録用インク。

<7> 前記<6>に記載のインクジェット記録用イン クを用いて記録を行うことを特徴とするインクジェット 記録方法。

【0014】本発明においては、更に以下の手段が好適 30 に挙げられる。

<8> ビニルポリマーのイオン性基の含有量が、0. 2~4.0mmol/gである前記<1>から<5>の いずれかに記載の着色微粒子分散物。

<9> ビニルポリマーのイオン性基がカルボキシル基 及びスルホン酸基の少なくとも一方である<1>から< 5>のいずれかに記載の着色微粒子分散物。

#### [0015]

【発明の実施の形態】以下、本発明の着色微粒子分散 物、インクジェット用インク及びインクジェット記録方 40 い。 法について説明する。

【0016】(着色微粒子分散物)前記本発明の着色微 粒子分散物は、油溶性染料とビニルポリマーとを含む着 色微粒子を水系媒体(少なくとも水を含有する水性液) に分散してなる。

#### 【0017】-油溶性染料-

適用できるイエロー染料としては、任意のものを使用す る事が出来る。例えばカップリング成分としてフェノー ル類、ナフトール類、アニリン類、ピラゾロン類、ピリ

もしくはヘテリルアゾ染料;例えばカップリング成分と して開鎖型活性メチレン化合物類を有するアゾメチン染 料;例えばベンジリデン染料やモノメチンオキソノール 染料等のようなメチン染料: 例えばナフトキノン染料、 アントラキノン染料等のようなキノン系染料などがあ り、これ以外の染料種としてはキノフタロン染料、ニト ロ・ニトロソ染料、アクリジン染料、アクリジノン染料 等を挙げることができる。

【0018】適用できるマゼンタ染料としては、任意の 10 ものを使用する事が出来る。例えばカップリング成分と してフェノール類、ナフトール類、アニリン類を有する アリールもしくはヘテリルアゾ染料;例えばカップリン グ成分としてピラゾロン類、ピラゾロトリアゾール類を 有するアゾメチン染料:例えばアリーリデン染料、スチ リル染料、メロシアニン染料、オキソノール染料のよう なメチン染料;ジフェニルメタン染料、トリフェニルメ タン染料、キサンテン染料のようなカルボニウム染料、 例えばナフトキノン、アントラキノン、アントラピリド ンなどのようなキノン系染料、例えばジオキサジン染料 等のような縮合多環系染料等を挙げることができる。 【0019】適用できるシアン染料としては、任意のも のを使用する事が出来る。例えばインドアニリン染料、 インドフェノール染料あるいはカップリング成分として ピロロトリアゾール類を有するアゾメチン染料;シアニ ン染料、オキソノール染料、メロシアニン染料のような

【0020】前記の各染料は、クロモフォアの一部が解 離して初めてイエロー、マゼンタ、シアンの各色を呈す るものであっても良く、その場合のカウンターカチオン はアルカリ金属や、アンモニウムのような無機のカチオ ンであってもよいし、ピリジニウム、4級アンモニウム 塩のような有機のカチオンであってもよく、さらにはそ れらを部分構造に有するポリマーカチオンであってもよ

ポリメチン染料;ジフェニルメタン染料、トリフェニル

メタン染料、キサンテン染料のようなカルボニウム染 料;フタロシアニン染料;アントラキノン染料;例えば

カップリング成分としてフェノール類、ナフトール類、 アニリン類を有するアリールもしくはヘテリルアゾ染

料、インジゴ・チオインジゴ染料を挙げることができ

【0021】以下に限定されるものではないが、好まし い具体例としては、例えば、C.I.ソルベント・ブラック 3,7,27,29及び34; C.I.ソルベント・イエロー14,16,19, 29,30,56,82,93及び162; C.I.ソルベント・レッド1.3. 8, 18, 24, 27, 43, 49, 51, 72, 73, 109, 122, 132及び218; C.I. ソルベント・バイオレット3 ; C.I.ソルベント・ブルー 2,11,25,35,38,67及び70; C.I.ソルベント・グリーン3 及び7;並びにC.I.ソルベント・オレンジ2等が挙げられ る。これらの中で特に好ましいものは、Nubian Black P ドン類、開鎖型活性メチレン化合物類を有するアリール 50 C-0850、Oil Black HBB 、Oil Yellow 129、Oil Yellow

る。

105, 0il Pink 312, 0il Red 5B, 0il Scarlet 308, V ali Fast Blue 2606、Oil Blue BOS (オリエント化学 (株) 製)、Aizen Spilon Blue GNH (保土ヶ谷化学 (株)製)、NeopenYellow 075、Neopen Mazenta SE137 8, Neopen Blue 808, Neopen Blue FF4012, Neopen Cya n FF4238 (BASF社製) 等である。

【0022】また、本発明においては、水非混和性有機 溶媒に溶解する範囲で分散染料を用いることもできる。 その好ましい具体例としては、C.I.ディスパースイエロ -5,42,54,64,79,82,83,93,99,100,119,122,124,126,16 10 0,184:1,186,198,199,201,204,224及び237; C.I.ディス パーズオレンジ13,29,31:1,33,49,54,55,66,73,118,119 及び163; C.I.ディスパーズレッド54,60,72,73,86,88,9 1.92.93.111.126.127.134.135.143.145.152.153.154.15 9, 164, 167: 1, 177, 181, 204, 206, 207, 221, 239, 240, 258, 27 7,278,283,311,323,343,348,356及び362; C.I.ディスパ ーズバイオレット33; C.I.ディスパーズブルー56,60,7 3,87,113,128,143,148,154,158,165,165:1,165:2,176,1 83, 185, 197, 198, 201, 214, 224, 225, 257, 266, 267, 287, 35 4,358,365及び368;並びにC.I.ディスパーズグリーン6: 20 1及び9等が挙げられる。

【0023】特に好ましい油溶性染料として、下記式 (II) および(III) で表わされるアゾ、およびアゾメ チン染料を挙げることができる。一般式(III)の染料 は、写真材料において酸化によりカプラー及び現像主薬 から生成する染料として知られている。

[0024]

【化5】

【0025】前記一般式(II)、(III)において、 R1、R2、R3及びR4は、それぞれ独立に、水素原子、 ハロゲン原子、脂肪族基、芳香族基、複素環基、シアノ 基、ヒドロキシ基、ニトロ基、アミノ基、アルキルアミ ノ基、アルコキシ基、アリールオキシ基、アミド基、ア リールアミノ基、ウレイド基、スルフアモイルアミノ 基、アルキルチオ基、アリールチオ基、アルコキシカル ボニルアミノ基、スルホンアミド基、カルバモイル基、 スルファモイル基、スルホニル基、アルコキシカルボニ ル基、ヘテロ環オキシ基、アゾ基、アシルオキシ基、カ ルバモイルオキシ基、シリルオキシ基、アリールオキシ カルボニル基、アリールオキシカルボニルアミノ基、イ ミド基、ヘテロ環チオ基、スルフイニル基、ホスホリル 基、アシル基、カルボキシル基又はスルホ基を表す。A は-NR5R6またはヒドロキシ基を表わし、R5および R6はそれぞれ独立に水素原子、脂肪族基、芳香族基ま

ましい。R5とR6とは、互いに結合して環を形成してい てもよい。B1は=C(R3)-または=N-を表わし、  $B^2$ は $-C(R^4)$ =または-N=を表わす。 $B^1$ 、 $B^2$ が 同時には-N=とならない場合が好ましく、B<sup>1</sup>が=C  $(R^3) - S^2 \acute{m} - C(R^4) = E$ なる場合がさらに好 ましい。R1とR5、R3とR6及び/又はR1とR2とは、 互いに結合して芳香族環又は複素環を形成していてもよ

い。Xはカラー写真カプラーの残基、Yは不飽和複素環

基を表わす。 【0026】R5およびR6はそれぞれ独立に、水素原 子、脂肪族基、芳香族基、複素環基であることが好まし く、水素原子、アルキル基または置換アルキル基、アリ ール基、置換アリール基であることがさらに好ましく、 水素原子、炭素原子数が1~18のアルキル基または炭 素原子数が1~18の置換アルキル基であることが最も 好ましい。R<sup>2</sup>は上記置換基のうち、水素原子、ハロゲ ン原子、脂肪族基、アルコキシ基、アリールオキシ基、

アミド基、ウレイド基、スルフアモイルアミノ基、アル コキシカルボニルアミノ基、スルホンアミド基であるこ とが好ましい。

【0027】本明細書において、脂肪族基はアルキル 基、置換アルキル基、アルケニル基、置換アルケニル 基、アルキニル基、置換アルキニル基、アラルキル基お よび置換アラルキル基を意味する。脂肪族基は分岐を有 していてもよく、また環を形成していてもよい。脂肪族 基の炭素原子数は1~20であることが好ましく、1~ 18であることがさらに好ましい。アラルキル基および 置換アラルキル基のアリール部分はフェニルまたはナフ チルであることが好ましく、フェニルが特に好ましい。 30 置換アルキル基、置換アルケニル基、置換アルキニル基 および置換アラルキル基のアルキル部分の置換基の例に は、R1、R2、R3及びR4で挙げた置換基を挙げること ができる。置換アラルキル基のアリール部分の置換基の 例は、下記置換アリール基の置換基の例と同様である。 【0028】本明細書において、芳香族基はアリール基 および置換アリール基を意味する。アリール基は、フェ ニルまたはナフチルであることが好ましく、フェニルが 特に好ましい。置換アリール基のアリール部分は、上記 アリール基と同様である。置換アリール基の置換基の例 40 には、R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>、R<sup>3</sup>及びR<sup>4</sup>で挙げた置換基を挙げるこ とができる。

【0029】式(II)においてYで表される不飽和複素 環基は、5員または6員の不飽和複素環が好ましい。複 素環に脂肪族環、芳香族環または他の複素環が縮合して いてもよい。複素環のヘテロ原子の例には、N、O、お よびSを挙げることができる。飽和複素環の例には、ピ ロリジン環、モルホリン環が挙げられる。不飽和複素環 の例には、ピラゾール環、イミダゾール環、チアゾール 環、イソチアゾール環、チアジアゾール環、チオフェン たは複素環基を表わす。Aは-NR5R6であることが好 50 環、ベンゾチアゾール環、ベンゾオキサゾール環、ベン ゾイソチアゾール環、ピリミジン環、ピリジン環、およびキノリン環が挙げられる。複素環基は上記R<sup>1</sup>~R<sup>4</sup>で挙げた置換基を有していてもよい。

【0030】式(III)においてXで表わされるカプラ ーは以下のカプラーが好ましい。イエローカプラー:米 国特許3,933,501号、同4,022,620号、同4,326,024号、 同4,401,752号、同4,248,961号、特公昭58-10739号、英 国特許1,425,020号、同1,476,760号、米国特許3,973,96 8号、同4.314.023号、同4.511.649号、欧州特許249.473 A号、同502,424A号の式(I),(II)で表わされるカプラ ー、同513,496A号の式(1),(2)で表わされるカプラー(特 に18頁のY-28)、同568,037A号のクレーム1の式(I)で表 わされるカプラー、米国特許5,066,576号のカラム1の4 5~55行の一般式(I)で表わされるカプラー、特開平4-27 4425号の段落0008の一般式(I)で表わされるカプラー、 欧州特許498,381A1号の40頁のクレーム1に記載のカプ ラー (特に18頁のD-35)、同447,969A1号の4頁の式(Y) で表わされるカプラー (特に、Y-1(17頁), Y-54(41 頁))、米国特許4,476,219号のカラム7の36~58行の式 (II)~(IV)で表わされるカプラー (特にII-17,19(カラ ム17), II-24(カラム19))。

【0031】マゼンタカプラー;米国特許4,310,619号、同4,351,897号、欧州特許73,636号、米国特許3,061,432号、同3,725,067号、リサーチ・ディスクロージャーNo.24220(1984年6月)、同No.24230(1984年6月)、特開昭60-33552号、同60-43659号、同61-72238号、同60-35730号、同55-118034号、同60-185951号、米国特許4,500,630号、同4,540,654号、同4,556,630号、国際公開业88/04795号、特開平3-39737号(L-57(11頁右下),L-68(12頁右下),L-77(13頁右下)、欧州特許456,257号の〔A-4〕-63(134頁)、[A-4〕-73,-75(139頁)、同486,965号のM-4,-6(26頁),M-7(27頁)、同571,959A号のM-45(19頁)、特開平5-204106号の(M-1)(6頁)、同4-362631号の段落0237のM-22、米国特許3,061,432号、同3,725,067号。

【0032】シアンカプラー:米国特許4,052,212号、同4,146,396号、同4,228,233号、同4,296,200号、欧州特許73,636号、特開平4-204843のCX-1,3,4,5,11,12,14,15(14~16頁);特開平4-43345のC-7,10(35頁),34,35(37頁),(1-1),(1-17)(42~43頁);特開平6-67385の請求項1の一般式(Ia)または(Ib)で表わされるカプラー。

【0033】その他、特開昭62-215272号(91頁)、特開 平2-33144号(3頁,30頁)、EP355,660A(4頁,5頁,45頁,47頁)記載のカプラーも有用である。

【0034】一般式(II)で表される染料のうち、マゼンタ染料としては下記式(IV)で表わされる染料が特に好ましく用いられる。

式(IV)

[0035]

【化6】

$$Z^{2} \longrightarrow Z^{1} \longrightarrow R^{2} \longrightarrow R^{1} \longrightarrow R^{5}$$

$$Q \longrightarrow R^{4} \longrightarrow R^{3} \longrightarrow R^{6}$$

【0036】式中、Z<sup>1</sup>はハメットの置換基定数σ<sub>2</sub>値が  $0.20以上の電子吸引性基を表す。<math>Z^1$ は $\sigma_p$ 値が0.30以上1.0以下の電子吸引性基であるのが好まし い。好ましい具体的な置換基については後述する電子吸 引性置換基を挙げることができるが、中でも、炭素数2 10 ~12のアシル基、炭素数2~12のアルキルオキシカ ルボニル基、ニトロ基、シアノ基、炭素数1~12のア ルキルスルホニル基、炭素数6~18のアリールスルホ ニル基、炭素数1~12のカルバモイル基及び炭素数1 ~12のハロゲン化アルキル基が好ましい。特に好まし いものは、シアノ基、炭素数1~12のアルキルスルホ ニル基、炭素数6~18のアリールスルホニル基であ り、最も好ましいものはシアノ基である。R1乃至R6は 一般式 (II) と同義である。Z<sup>2</sup>は水素原子、脂肪族 基、もしくは芳香族基を表す。Qは水素原子、脂肪族 20 基、芳香族基もしくは複素環基を表す。中でもQは5~ 8員環を形成するのに必要な非金属原子群からなる基が 好ましい。その中でも特に芳香族基、複素環基が好まし い。前記5~8員環は置換されていてもよいし、飽和環 であっても不飽和結合を有していてもよい。好ましい非 金属原子としては、窒素原子、酸素原子、イオウ原子ま たは炭素原子が挙げられる。そのような環構造の具体例 としては、例えばベンゼン環、シクロペンタン環、シク ロヘキサン環、シクロヘプタン環、シクロオクタン環、 シクロヘキセン環、ピリジン環、ピリミジン環、ピラジ ン環、ピリダジン環、トリアジン環、イミダゾール環、 ベンゾイミダゾール環、オキサゾール環、ベンゾオキサ ゾール環、オキサン環、スルホラン環およびチアン環等 が挙げられ、これらの環が更に置換基を有する場合、該 置換基としては、上記置換基R1乃至R1で例示した基が 挙げられる。一般式(IV)で表される好ましい染料構造 に関しては、特願2000-80733号に記載がある。

【0037】一般式(III)で表される染料のうち、マゼンタ染料としては下記式(V)で表わされる染料が特に好ましく用いられる。

40 式(V)

【0038】 【化7】

 $G \longrightarrow \mathbb{R}^2 = \mathbb{R}^1$ 

【0039】式中Gは水素原子、脂肪族基、芳香族基、 複素環基、シアノ基、アルコキシ基、アリールオキシ 50 基、アルキルチオ基、アリールチオ基、エステル基、ア

ミノ基、カルバモイル基、スルホニル基、スルファモイ ル基、ウレイド基、ウレタン基、アシル基、アミド基、 またはスルホンアミド基を表す。またR1、R2、A、B ¹およびB²は式(III)と同義であり、それらの好まし い範囲も同じである。Lは脂肪族基、芳香族基、複素環 基、シアノ基、アルコキシ基、アリールオキシ基、アル キルチオ基、アリールチオ基、エステル基、アミノ基、 カルバモイル基、スルホニル基、スルファモイル基、ウ レイド基、ウレタン基、アシル基、アミド基、またはス ルホンアミド基の少なくとも1つで置換されていてもよ 10 い5員または6員の含窒素複素環を形成する原子群を表

【0040】式(V)で表わされる化合物のうち、Aは -NR<sup>6</sup>R<sup>6</sup>が好ましく、Lは5員の含窒素複素環を形成 するのが好ましい。5員の含窒素複素環の例にはイミダ ゾール環、トリアゾール環、テトラゾール環が挙げられ る。以下に式(II)および(III)で表わされるマゼン タ染料の例を挙げるが、これらは、本発明を詳しく説明 するためのものであって、これらにより本発明は限定さ 20 れない。

わし、この複素環はさらに別の環と縮合環を形成しても

[0041]

【化8】

よい。

[0042]

【化9】

12

[0043] 【化10】

50

特開2002-88294

14

[0045]

$$\begin{array}{c} \text{OI-16} \\ \text{N} \\ \text{N}$$

\*30\*【化13】

[0046]

$$\begin{array}{c|c} D-2 & N[(C_2H_4O)_3C_8H_{17}(n)]_2 \\ \\ (t)C_4H_9CONH & CO_2C_2H_5 \\ & CH_3 \\ & CN \end{array}$$

$$C_{2}H_{5} \qquad C_{4}H_{13}(n)$$

$$CH_{3}CONH \qquad CN$$

$$CH_{3}CONH \qquad CN$$

$$CH_{3}CONH \qquad CH_{3}$$

$$\begin{array}{c} D-4 \\ C_2H_5 \\ N \\ \end{array} \begin{array}{c} C(CH_2)_2NHSO_2 \\ \end{array} \begin{array}{c} C_8H_{17}(n) \\ \\ N \\ N \\ \end{array}$$

[0047]

\* \* 【化14】

$$\begin{array}{c} C_2H_5 & (CH_2)_2O & OH \\ CH_3CONH & CH \\ & CH_3CONH & CH \\$$

[0048]

特開2002-88294

24

$$23$$
 $0-9$ 

NC(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>
N (CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>
O

OH

OH

OH

OCH<sub>3</sub>
OCH<sub>3</sub>

D-10 
$$CH_3SO_2NH(CH_2)_2$$
  $C_2H_5$   $C_8H_{11}(\mathfrak{t})$   $C_8H_{11}(\mathfrak{t})$   $C_8H_{11}(\mathfrak{t})$ 

$$P = 12$$
 $P = 12$ 
 $P$ 

[0049]

$$\begin{array}{c} 25 \\ \text{D-1 3} \\ \\ \text{C}_2\text{H}_5 \\ \text{N} \\ \text{(CH}_2)_2\text{NHSO}_2 \\ \\ \text{C}_2\text{H}_5\text{CONH} \\ \text{N} \\ \text{CN} \\ \text{CH}_2\text{CO}_2\text{H} \\ \end{array}$$

[0050]

$$\begin{array}{c} C_2H_5 & C_2H_{17}(n) \\ C_2H_5 & C_4H_{9}(t) \\ C_4H_3 & C_4H_{17}(n) \\ C_4H_{17}(n) & C_4H_{17}(n) \\ C_7H_{17}(n) & C_7H_{17}(n) & C_7H_{17}(n) \\ C_7H_{17}(n) & C_7$$

[0051]

\* \* 【化18】

$$\begin{array}{c} 2\ 9 \\ D-2\ 1 \\ \\ H_3C \\ \\ N-N \\ \end{array}$$

$$\begin{array}{c} \text{C}_2\text{H}_5 & \text{C}_6\text{H}_{13}(\text{n}) \\ \text{C}_2\text{H}_5 & \text{C}_2\text{NHCOCHO} \\ \text{CH}_3\text{SO}_2\text{NH} & \text{CI} & \text{CI} \\ \text{CI} & \text{CI} & \text{CI} \\ \end{array}$$

【0052】 \* \* 【化19】

[0053] \*30\*【化20】 1-6 1-5

[0054] ※ ※【化21】

\* \* [化22] 1-13 \* \* [化22] 1-16 NHCO<sub>2</sub>C<sub>2</sub>H<sub>5</sub> C<sub>B</sub>H<sub>17</sub> C<sub>B</sub>H<sub>17</sub>

【0056】 ※ ※ 【化23】

\*

1-34

【化26】

【0060】本発明の化合物例は、このほか特願平11-3 65187号、同11-365190号、特願2000-80733号公報に記載 50 されているが、これらに限定されるものではない。

\*

【0061】本発明の式(IV)で表わされる色素は例えば特願2000-80733号、特開昭55-161856号に記載された方法を参考にして合成することができる。本発明の式(V)で表わされる色素は例えば特開平4-126772号、特公平7-94180号公報及び特願平11-365187号に記載された方法を参考にして合成することができる。

【0062】一般式(III)で表される染料のうち、シアン染料としては下記式(VI)で表わされるピロロトリアゾールアゾメチン染料は特に好ましく用いられる。式(VI)

[0063]

【化27】

$$\begin{array}{c}
M^{2} \\
B_{1}^{4} \\
B_{2}^{3}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R^{2} \\
B^{2} \\
B^{2} \\
B^{3}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R^{1} \\
A
\end{array}$$

【0064】式 (VI) 中、A、R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>、B<sup>1</sup>およびB<sup>2</sup> は式 (III) と同義であり、それらの好ましい範囲も同じである。Z<sup>3</sup>およびZ<sup>4</sup>は各々独立に式 (V) における Gと同義である。Z<sup>3</sup>とZ<sup>4</sup>は互いに結合して、環構造を 20 形成してもよい。Mは、式 (VI) の6 員環に縮合した 1,2,4-トリアゾール環を形成できる原子団であって、縮合部の2つの原子B<sup>3</sup>、B<sup>4</sup>はいずれか一方が窒素 原子、他方が炭素原子である。

【0065】更に、前記一般式 (VI) で表わされるピロロトリアゾールアゾメチン化合物の Z³ がハメット 置換基定数 σ₀値 0.30以上の電子吸引性基であるものは、吸収がシャープであり、より好ましい。さらには、 Z³ はハメット 置換基定数 σ₀値 0.45以上の電子吸引性基が好ましく、ハメット 置換基定数 σ₀値 0.60以上の電子吸引性基が最も好ましい。そして、 Z³ および Z⁴のハメット 置換基定数 σ₀値の和が 0.70以上のものはシアン色として優れた色相を呈し、更に好ましい。 【0066】尚、本発明の一般式 (VI) で表わされるピロロトリアゾールアゾメチン化合物は、シアン染料として用いる方が好ましいが、置換基の変更でマゼンタ染料として用いる方が好ましできる。

【0067】ここで、本明細書中で用いられるハメットの置換基定数σρ値について説明する。ハメット則はベンゼン誘導体の反応または平衡に及ぼす置換基の影響を定量的に論ずるために1935年にL. P. Hammett により提唱された経験則であるが、これは今日広く妥当性が認められている。ハメット則に求められた置換基定数にはσρ値とσρ値があり、これらの値は多くの一般的な成書に見出すことができるが、例えば、J. A. Dean編、

「Lange's Handbook of Chemistry 」第12版、1979年 (Mc Graw-Hill) や「化学の領域」増刊、122号、96~103頁、1979年 (南光堂) に詳しい。

尚、本発明において各置換基をハメットの置換基定数σ pにより限定したり、説明したりするが、これは上記の 成書で見出せる、文献既知の値がある置換基にのみ限定 されるという意味ではなく、その値が文献未知であって もハメット則に基づいて測定した場合にその範囲内に包 まれるであろう置換基をも含むことはいうまでもない。 また、本発明の一般式(II)~(VI)の中には、ベンゼ ン誘導体ではない物も含まれるがが、置換基の電子効果 を示す尺度として、置換位置に関係なくσ。値を使用す 10 る。本発明において、σ。値をこのような意味で使用す

38

【0068】ハメット置換基定数 oo値が0.60以上 の電子吸引性基としては、シアノ基、ニトロ基、アルキ ルスルホニル基(例えばメタンスルホニル基、アリール スルホニル基(例えばベンゼンスルホニル基)を例として 挙げることができる。ハメット op値が 0.45以上の 電子吸引性基としては、上記に加えアシル基(例えばア セチル基)、アルコキシカルボニル基(例えばドデシル オキシカルボニル基)、アリールオキシカルボニル基 (例えば、m-クロロフェノキシカルボニル)、アルキ ルスルフィニル基(例えば、nープロピルスルフィニ ル)、アリールスルフィニル基(例えばフェニルスルフ ィニル)、スルファモイル基 (例えば、N-エチルスル ファモイル、N, Nージメチルスルファモイル)、ハロ ゲン化アルキル基 (例えば、トリフロロメチル)を挙げ ることができる。ハメット置換基定数 σ 。値が 0.30 以上の電子吸引性基としては、上記に加え、アシルオキ シ基(例えば、アセトキシ)、カルバモイル基(例え ば、N-エチルカルバモイル、N,N-ジブチルカルバ 30 モイル)、ハロゲン化アルコキシ基(例えば、トリフロ ロメチルオキシ)、ハロゲン化アリールオキシ基(例え ば、ペンタフロロフェニルオキシ)、スルホニルオキシ 基(例えばメチルスルホニルオキシ基)、ハロゲン化ア ルキルチオ基(例えば、ジフロロメチルチオ)、2つ以 上の σ。値が 0.15以上の電子吸引性基で置換された アリール基 (例えば、2,4-ジニトロフェニル、ペン タクロロフェニル)、および複素環(例えば、2-ベン **ゾオキサゾリル、2-ベンゾチアゾリル、1-フェニル** -2-ベンズイミダゾリル)を挙げることができる。

【0069】  $\sigma_0$ 値が0.20以上の電子吸引性基の具体例としては、上記に加え、ハロゲン原子などが挙げられる。

【0070】本発明に用いられるシアン染料の具体例を あげるが、これらは、本発明を詳しく説明するためのも のであって、これらにより本発明は限定されない。

[0071]

【化28】

$$(C-2) \qquad (C-2) \qquad (C-2$$

【0072】 【化29】

(C-6)
$$CF_3 \xrightarrow{CN} N \xrightarrow{N} 20$$

$$(n)C_4H_9 \xrightarrow{N} (t)C_4H_9$$

$$CH_2CH_2NHSO_2(n)C_{18}H_{37} * (C-7)$$

$$(C-7) \times NHSO_2 \xrightarrow{N} (t)C_4H_9$$

$$CI \xrightarrow{N} N \xrightarrow{N} N \xrightarrow{N} (t)C_4H_9$$

$$(C-8)$$

$$(C-9)$$

$$H_3C \xrightarrow{(I)C_4H_9} O \xrightarrow{CN} N \xrightarrow{N} N$$

$$(I)C_4H_9 \xrightarrow{N} N \xrightarrow{N} N \xrightarrow{(I)C_3H_7}$$

$$CH_3 \xrightarrow{CH_2CH_2NHSO_2CH_3}$$

【0074】本発明に使用可能な染料としては、更に特願平11-365188号明細書に記載されている例示化合物が挙げられるが、これらに限定されるものではない。

【0075】 ービニルポリマーー

本発明において、ビニルボリマーとは、下記一般式 (1) で表されるモノマーAから誘導されるボリマーで あり、場合により他のモノマーBを共重合させても良い。

一般式(1)

[0076]

【化31】

【0077】前記一般式(I) において、Rは水素原子、脂肪族基、アルコキシカルボニル基を表し、Lはアルキレン基またはアリーレン基を表し、mは0または1である。

【0078】シアノ基の高い凝集エネルギー密度により、着色微粒子と基体(紙やプラスチックフィルムなど)との密着性が向上したり、前記油溶性色素と気体や受像層中に含まれる退色促進因子との接触を妨げ、退色防止性能が向上する。

【0079】次に前記一般式(1)で表されるモノマーAの好ましい範囲について説明する。前記Rの中でも、水素原子、炭素数1から3のアルキル基、炭素数1から20のアルコキシカルボニル基が好ましく、水素原子、メチル基、炭素数1から8のアルコキシカルボニル基がより好ましく、水素原子、メチル基が特に好ましい。前記しの中でも、構成する炭素原子数が1から6のアルキレン基、構成する炭素原子数が6から10のアリーレン基が好ましく、構成する炭素原子数が1から4のアルキレン基、フェニレン基がより好ましい。mは0が好ましい。

【0080】モノマーAとしては、例えば、以下のものが挙げられる。アクリロニトリル、メタクリロニトリル、αーシアノアクリル酸エステル類(エステル基は脂肪族基、芳香族基であり、例えば、メチル基、エチル基、ベンジル基、フェニル基など)などが挙げられ、中でもアクリロニトリル、メタクリロニトリルが好ましい。

【0081】前記ビニルボリマー中のシアノ基の含量は 10から49質量%が好ましく、10から43質量%が 更に好ましく、15から38質量%が特に好ましい。シ アノ基の含量が10質量%未満であると、本発明の効果 が得にくくなり、49質量%を超えると、ビニルボリマ ーの有機溶剤に対する溶解性が著しく低下したり、着色 微粒子が得られにくくなる傾向がある。

【0082】前記ビニルポリマーは、水不溶性型、水分 ニルホスホン酸、メタ散(自己乳化)型、水溶性型の何れであっても良いが、着 50 酸などが挙げられる。

44 色微粒子の製造容易性、分散安定性等の点で水分散型の ものが好ましい。

【0083】前記水分散型のビニルポリマーとしては、イオン解離型のもの、非イオン性分散性基含有型のもの、あるいはこれらの混合型のもののいずれであってもよい。前記イオン解離型のビニルポリマーとしては、三級アミノ基などのカチオン性のイオン性基を含有するビニルポリマーや、カルボン酸、スルホン酸などのアニオン性のイオン性基を含有するビニルポリマーが挙げられる。前記非イオン性分散性基含有型のビニルポリマーとしては、ポリエチレンオキシ鎖などの非イオン性分散性基を含有するビニルポリマーが挙げられる。これらの中でも、着色微粒子の分散安定性の点で、アニオン性のイオン性基を含有するイオン解離型のビニルポリマー、非イオン性分散性基含有型のビニルポリマー、混合型のビニルポリマーが好ましい。

【0084】また、前記イオン性基を有するモノマーとしては、アニオン性のイオン性基を有するモノマー、カチオン性のイオン性基を有するモノマーが挙げられる。前記アニオン性のイオン性基を有するモノマーとしては、例えば、カルボン酸モノマー、スルホン酸モノマー、リン酸モノマー等が挙げられる。

【0085】前記カルボン酸モノマーとしては、例えば、アクリル酸、メタクリル酸、2カルボキシエチルアクリレート、イタコン酸、マレイン酸、フマル酸、シトラコン酸、クロトン酸、イタコン酸モノアルキルエステル(例えば、イタコン酸モノメチル、イタコン酸モノエチルなど)、マレイン酸モノアルキルエステル(例えば、マレイン酸モノメチル、マレイン酸モノブチルなど)、アクリル酸ナトリウム、メタクリル酸アンモニウム、イタコン酸カリウムなどが挙げられる。

【0086】前記スルホン酸モノマーとしては、例えば、スチレンスルホン酸、ビニルスルホン酸、アクリロイルオキシアルカンスルホン酸(例えば、アクリロイルオキシアルカンスルホン酸、アクリロイルオキシアルカンスルホン酸など)、メタクリロイルオキシアルカンスルホン酸(例えば、アクリロイルオキシアルカンスルホン酸、アクリロイルオキシプロパンスルホン酸など)、アクリルアミドアルカンスルホン酸(例えば、2-アクリルアミド-2-メチルプロパンスルホン酸、2-アクリルアミドー2-メチルプタンスルホン酸、2-メタクリルアミドー2-メチルブタンスルホン酸、2-メタクリルアミドー2-メチルアンスルホン酸、2-メタクリルアミドー2-メチルプロパンスルホン酸、2-メタクリルアミド-2-メチルプロパンスルホン酸、2-メタクリルアミド-2-メチルプロパンスルホン酸、2-メタクリルアミド-2-メチルプロパンスルホン酸など)などが挙ばたれる

【0087】前記リン酸モノマーとしては、例えば、ビニルホスホン酸、メタクリロイルオキシエタンホスホン酸などが挙げられる。

ニル基など);

【0088】 これらの中でも、アクリル酸、メタクリル 酸、スチレンスルホン酸、ビニルスルホン酸、アクリル アミドアルキルスルホン酸、メタクリルアミドアルキル スルホン酸が好ましく、アクリル酸、メタクリル酸、ス チレンスルホン酸、2-アクリルアミド-2-メチルプ ロバンスルホン酸、2-アクリルアミド-2-メチルブ タンスルホン酸がより好ましい。

【0089】前記カチオン性のイオン性基を有するモノ マーとしては、例えば、ジアルキルアミノエチルメタク リレート、ジアルキルアミノエチルアタクリレートなど 10 の3級アミノ基を有するモノマーが挙げられる。

【0090】また、非イオン性分散性基を含有するモノ マーとしては、例えば、ポリエチレングリコール類とカ ルボン酸モノマーとのエステル、ポリエチレングリコー ル類とスルホン酸モノマーとのエステルポリエチレング リコール類とリン酸モノマーとのエステル、ポリエチレ ングリコール類とイソシアネート基含有モノマーから形 成されるビニル基含有ウレタン、ポリビニルアルコール 構造を含有するマクロモノマーなどが挙げられる。前記 ポリエチレングリコール類とはポリエチレングリコール 20 モノアルキルエーテル及び両末端が水酸基であるポリエ チレングリコールである。前記ポリエチレングリコール 類がポリエチレングリコールの場合には、誘導されるビ ニルモノマーは片方の末端のみに重合基を有し、残りの 末端は水酸基であることが好ましい。前記ポリエチレン グリコール類のエチレンオキシ部の繰り返し数として は、5~100が好ましく、5~30がより好ましい。 前記ポリエチレングリコールモノアルキルエーテルのア ルキル基の炭素原子数としては、1~20が好ましく、  $1 \sim 12$ がより好ましい。

【0091】ビニルポリマーにしめる前記モノマーAの 質量比は、20~100質量%が好ましく、40~10 0質量%がより好ましく、60~100質量%が更に好 ましく、60~95質量%が特に好ましい。

【0092】モノマーBとしては、例えば、以下のもの が挙げられる。アクリル酸エステル類やメタクリル酸エ ステル類(エステル基は脂肪族基、芳香族基であり、例 えば、メチル基、エチル基、nープロピル基、イソプロ ピル基、n-ブチル基、イソブチル基、sec-ブチル エチルヘキシル基、tert-オクチル基、2-クロロ エチル基、4-ブロモブチル基、シアノエチル基、2-アセトキシエチル基、フルフリル基、テトラヒドロフル フリル基、5-ヒドロキシペンチル基、シクロヘキシル 基、ベンジル基、ヒドロキシメチル基、ブトキシメチル 基、3-メトキシブチル基、2-(2-メトキシエトキ シ) エチル基、2-(2-ブトキシエトキシ) エチル 基、2,2,2-テトラフルオロエチル基、1H,1 H, 2H, 2H-パーフルオロデシル基、フェニル基、

【0093】ビニルエステル類、具体的には、置換基を 有してもよい脂肪族カルボン酸ビニルエステル(例え ば、ビニルアセテート、ビニルプロピオネート、ビニル ブチレート、ビニルイソブチレート、ビニルカプロエー

ト、ビニルクロロアセテートなど)、置換基を有しても よい芳香族カルボン酸ビニルエステル(例えば、安息香 酸ビニル、4-メチル安息香酸ビニル、サリチル酸ビニ ルなど);

【0094】アクリルアミド類、具体的には、アクリル アミド、N-モノ置換アクリルアミド、N-ジ置換アク リルアミド(置換基は脂肪族基,芳香族基,シリル基で あり、例えば、メチル基、エチル基、nープロピル基、 イソプロピル基、nーブチル基、tertーブチル基、 tert-オクチル基、シクロヘキシル基、ベンジル 基、ヒドロキシメチル基、アルコキシメチル基、フェニ ル基、2,4,5-テトラメチルフェニル基、4-クロ ロフェニル基、トリメチルシリルなど);

【0095】メタクリルアミド類、具体的には、メタク リルアミド、Nーモノ置換メタクリルアミド、Nージ置 換メタクリルアミド(置換基は脂肪族基、芳香族基、シ リル基であり、例えば、メチル基、エチル基、nープロ ピル基、イソプロピル基、nーブチル基、tertーブ チル基、tert-オクチル基、シクロヘキシル基、ベ ンジル基、ヒドロキシメチル基、アルコキシメチル基、 フェニル基、2,4,5ーテトラメチルフェニル基、4 -クロロフェニル基、トリメチルシリルなど);

【0096】オレフィン類、具体的には、ジシクロペン タジエン、エチレン、プロピレン、1-ブテン、1-ペ 30 ンテン、塩化ビニル、塩化ビニリデン、イソプレン、ク ロロプレン、ブタジエン、2,3-ジメチルブタジエン 等、スチレン類、例えば、スチレン、メチルスチレン、 ジメチルスチレン、トリメチルスチレン、エチルスチレ ン、イソプロピルスチレン、クロルメチルスチレン、メ トキシスチレン、アセトキシスチレン、クロルスチレ ン、ジクロルスチレン、プロムスチレン、ビニル安息香 酸メチルエステルなど;

【0097】ビニルエーテル類、具体的には、メチルビ ニルエーテル、ブチルビニルエーテル、ヘキシルビニル 基、tert-ブチル基、アミル基、ヘキシル基、2- 40 エーテル、メトキシエチルビニルエーテルなど;その他 のモノマーとして、クロトン酸ブチル、クロトン酸ヘキ シル、イタコン酸ジメチル、イタコン酸ジブチル、マレ イン酸ジエチル、マレイン酸ジメチル、マレイン酸ジブ チル、フマル酸ジエチル、フマル酸ジメチル、フマル酸 ジブチル、メチルビニルケトン、フェニルビニルケト ン、メトキシエチルビニルケトン、N-ビニルオキサゾ リドン、N-ビニルピロリドン、ビニリデンクロライ ド、メチレンマロンニトリル、ビニリデンなどが挙げら れる。

2, 4, 5ーテトラメチルフェニル基、4ークロロフェ 50 【0098】前記モノマーAは、1種であっても、2種

併用して用いてもよい。前記モノマーBは1種であっても、2種以上を用いてもよい。前記モノマーA、前記モノマーBは、種々の目的(例えば、酸含量調節やT₂調節、溶解性改良、分散物安定性)に応じて選択される。【0099】前記ビニルボリマーにおける前記イオン性基の含有量は、0.2~4.0mmol/gであるのが好ましく、0.3~3.0mmol/gであるのが野ましく、0.5~2.0mmol/gであるのが特に好ましい。前記イオン性基の含有量が少なすぎると、ポリマーの自己乳化性が小さくなり、多すぎると、水溶性りマーの自己乳化性が小さくなり、多すぎると、水溶性が高くなり、油溶性染料の分散性が低下する。尚、前記ビニルボリマーにおいて、前記解離基はアルカリ金属イオン(例えば、Na+、K+など)や、アンモニウムイオンと塩を形成していてもよい。

【0100】前記ビニルポリマーの分子量(質量平均分子量)は、1000から20000であるのが好まし \*

\*く、3000から10000であるのがより好ましく、5000から80000であるのが更に好ましく、5000から50000であるのが特に好ましい。分子量が1000より小さい場合、安定な分散物を得るのが難しくなる傾向にあり、200000より大きい場合、有機溶剤への溶解性が悪くなったり、溶解はしても、該溶液の粘度が増加して分散し難くなる傾向にあるので好ましくない。

【0101】前記ビニルボリマーの具体例(P-1~24)を以下に列挙する。なお、本発明に用いられる、ビニルボリマーは、これらの具体例に何ら限定されるものではない。以下の比は質量比を表し、分子量は質量平均分子量を表し、%はビニルボリマーに含まれるシアノ基の質量%を表す。

【0102】 【表1】

200	130000000000000000000000000000000000000
P-1)	アクリロニトリル/nープチルメタクリレート/2ーカルポキシエチルアクリレート共
	重合体(50:40:10)、分子量 15000、24.5%
P-2)	アクリロニトリル/イソブチルメタクリレート/ポリエチレングリコールモノメチルエ
	―テル(エチレンオキシ鎖繰り返し数約 23)のメタクリル酸エステル/2―アクリル
	アミドー2ーメチルプロパンスルホン酸共量合体(60: 15: 10:15)、分子量 9000、
	29.1%
P-3)	アクリロニトリル/イソブチルメタクリレート/メチルメタクリレート/メタクリル酸共重
	合体(40:30::20:10)、分子量 8000、19.5%
P-4)	アクリロニトリル/ポリエチレングリコールモノメチルエーテル(エチレンオキシ鎖
	繰り返し数約 45)のメタクリル酸エステル/2ーカルポキシエチルアクリレート共重
	合体(75-20:5)、分子量 17000、36.8%
P-5)	アクリロニトリル/スチレン/アクリル酸共量合体(70:20:10)、分子量 20000、
	34.3%
P-6)	アクリロニトリル/2ーエチルヘキシルアクリレート/2ーカルポキシエチルアクリレ
	一卜共重合体(65:25:10)、分子量 8700、31.9%
P-7)	アクリロニトリル/2ーカルボキシエチルアクリレート共重合体(80:20)、分子量
	12000、27.0%
P-8)	アクリロニトリル/N-ピニルピロリドン/2ーカルボキシエチルアクリレート共量合
	体(85:30:5)、分子母 11000、31.9%
P-9)	アクリロニトリル/2.2.2-トリフルオロエチルメタクリレート/スチレンスルホン酸共
	至合体(55:30:15)、分子量 7800、27.0%
P-10)	アクリロニトリル/テトラヒドロフルフリルアクリレート/2-カルボキシエチルアクリ
	レート共重合体(60:30:10)、分子量 13000、29.4%
P-11)	メタクリロニトリル/sec-ブチルメタクリレート/2-カルポキシエチルアクリレート共
	重合体(60:30:10)、分子量 10000、23.3%
P-12)	メタクリロニトリル/n-プロビルメタクリレート共量合体(70:30)、分子量 7000、
	27.2%
P-13)	メタクリロニトリル/P-メチルスチレン/2-カルポキシエチルアクリレート共量合体
	(60:30:10)、分子量 21000、23.3%
P-14)	メタクリロニトリル/エチルメタクリレート/ポリエチレングリコール(エチレンオキシ
	鐵線り返し数約23)のメタクリル酸モノエステル/2-カルボキシエチルアクリレート
	共量合体(60:20:15:5)、分子量 28000、23.3%
P-15)	アクリロニトリル/メタクリロニトリル/イソプロピルメタクリレート/2-カルボキシェ
	チルアクリレート共重合体(40:40:15:5)、分子量 13000、35.1%
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·

[0103]

※ ※【表2】

P-16)	メタクリロニトリル/N,N-ジフェニルアクリルアミド/アクリル酸共重合体
	(60:30:10)、分子量 21000、23.3%
P-17)	メククリロニトリル/N-フェニルアクリルアミド共重合体(70:30)、分子量 15000、
	27.2%
P-18)	アクリロニトリル/メタクリロニトリル/١١,111,211,211-パーフルオロデシルメタクリレ
	―ト/2―カルボキシエチルアクリレート共重合体(40:30:20:10)、分子量 15500、
	31.2%
P-19)	アクリロニトリル/インブチルメタクリレート/ポリエチレングリコールモノメチルエ
	ーテル(エチレンオキシ鎖繰り返し数約 45)のメタクリル酸エステル/2-カルポキ
	シェチルアクリレート共重合体(40:35:20:5)、分子量 15500、19.6%
P-20)	アクリロニトリル/メタクリロニトリル共富合体(60:40)、分子量 15700、40.8%
P-21)	アクリロニトリル/スチレン/スチレンスルホン酸共量合体(50:45:5)。
	分子盘 21000、24.5%
P-22)	メタクリロニトリル/n-プロピルメタクリレート共重合体(30:70)、分子量 8000、
	11.6%
P-23)	アクリロニトリル/メタクリロニトリル共重合体(80:10)、分子量 15700、48.0%
P-24)	4-シアノスチレン/スチレン/2-カルポキシエチルアクリレート共団合体
	K70:20:10)、分子量 19000、14.1%

【0104】次にビニルポリマーの製造方法の例を示 す。本発明はこの製造例に何ら限定されるものではな い。なお、以下において「部」は「質量部」を表す。 <製造例>メタクリロニトリル30部、sec-ブチル メタクリレート15部、2-カルボキシエチルアクリレ ート5部、ドデシルメルカプタン0.7部、ジメチル 2, 2'-アゾビス(2-メチルプロピオネート)0. 1部、MEK20部、DMF20部からなる混合液を調 整した。次に、MEK10部、ジメチル2,2'-アゾ ビス(2-メチルプロピオネート)0.05部をフラス コに仕込み、窒素シール下に攪拌しながら、70℃まで 昇温させた後、上記の混合液を10時間かけて滴下し た。滴下終了後、ジメチル2、2'ーアゾビス(2-メ チルプロピオネート)を0.05部加え、同温度で2日 反応させ、更に、ジメチル2,2'-アゾビス(2-メ チルプロピオネート)を0.05部加え、同温度で2日 反応させた。得られたポリマーの溶液をヘキサンに再沈 殴させ40℃で減圧乾燥させることで、目的のビニルボ リマーP-11を48部得た。質量平均分子量は100 00(GPC, PS換算)であった。

【0105】ー着色微粒子分散物の製造ー

本発明の着色微粒子分散物は、前記油溶性染料と前記じ ニルポリマーとを含む着色微粒子を水系媒体(少なくと も水を含有する水性液) に分散することにより製造され る。具体的には、例えば、予め前記ビニルポリマーの分 散物を調製し、これに前記油溶性染料を含浸させる方 法、あるいは共乳化分散法等が挙げられる。これらの中 でも、前記共乳化分散法が好ましく、該共乳化分散法と しては、前記油溶性染料と前記ビニルポリマーとを含有 する有機溶媒相に水を投入して乳化させること、及び水 中に前記有機溶媒相を投入することにより乳化させるこ

\*げられる。

20 【0106】ここで、予め前記ビニルポリマーの分散物 を調製し、これに前記油溶性染料を含浸させる方法につ いて説明する。この方法の第一の例は、前記ビニルポリ マー分散物を調製する第一の工程と、有機溶剤に前記油 溶性染料を溶解した染料溶液を調製する第二の工程と、 前記染料溶液と前記ビニルポリマー分散物とを混合し着 色微粒子分散物を調製する第三の工程とを含む。この方 法の第二の例は、前記ビニルポリマー分散物を調製する 第一の工程と、有機溶剤に前記油溶性染料を溶解した染 料溶液を調製し、この染料溶液と少なくとも水を含む液 30 とを混合して染料微粒子分散液を調製する第二の工程 と、前記ビニルポリマー分散物と前記染料微粒子分散液 とを混合して着色微粒子分散物を調製する第三の工程と を含む。

【0107】次に、前記共乳化分散法について説明す る。この方法の第一の例は、有機溶剤に前記油溶性染料 と、前記ビニルポリマーとを溶解したビニルポリマー染 料溶液を調製する第一の工程と、前記ビニルポリマー染 料溶液と、少なくとも水を含む液とを混合して着色微粒 子分散物を調製する第二の工程とを含む。この方法の第 二の例は、有機溶剤に前記油溶性染料を溶解した染料溶 液を調製する第一の工程と、前記ビニルポリマーを溶解 したビニルポリマー溶液を調製する第二の工程と、前記 染料溶液と前記ビニルポリマー溶液と少なくとも水を含 む液とを混合して着色微粒子分散物を調製する第三の工 程とを含む。この方法の第三の例は、有機溶剤に前記油 溶性染料を溶解した染料溶液を調製し、この染料溶液と 少なくとも水を含む液とを混合して染料微粒子分散液を 調製する第一の工程と、前記ビニルポリマーを溶解した ビニルポリマー溶液を調製し、このビニルポリマー溶液 と、のいずれかによって微粒子化させる方法が好適に挙\*50 と少なくとも水を含む液とを混合してビニルポリマー微

粒子分散液を作製する第二の工程と、前記染料微粒子分 散液と前記ピニルポリマー微粒子分散液とを混合して着 色微粒子分散物を調製する第三の工程とを含む。この方 法の第四の例は、有機溶剤に前記ビニルポリマーを溶解 したビニルポリマー溶液を調製する第一の工程と、前記 油溶性染料を溶解した染料溶液を調製し、この染料溶液 と少なくとも水を含む液とを混合して染料微粒子分散液 を調製する第二の工程と、前記ピニルボリマー溶液と前 記染料微粒子分散液とを混合し着色微粒子分散物を調製 する第三の工程とを含む。

【0108】前記着色緻粒子分散物において、前記ビニ ルポリマーの使用量としては、前記油溶性染料100質 量部に対し、10~1000質量部が好ましく、20~ 400質量部がより好ましい。前記ピニルポリマーの使 用量が、10質量部未満であると、微細で安定な分散が し難くなる傾向があり、1000質量部を超えると、着 色微粒子分散物中の前記油溶性染料の割合が少なくな り、前記着色微粒子分散物を水系インクとして使用した 場合に配合設計上の余裕がなくなる傾向がある。

【0109】前記着色微粒子においては、前記ビニルポ 20 リマー中に前記油溶性染料が分散されているのが好まし い。前記着色微粒子の着色微粒子分散物における含有量 としては、1~45質量%が好ましく、2~30質量% がより好ましい。前記含有量は、希釈、蒸発、限外沪過 等により適宜調整することができる。前記着色微粒子の 平均粒径としては、体積平均粒子サイズで1~500 n mが好ましく、3~300nmがより好ましく、5~1 50 n mが特に好ましく、5~100 n mが最も好まし い。前記平均粒径は、遠心分離、沪過等により調整する ことができる。体積平均粒径とは粒子体積で重み付けし た平均粒径であり、粒子の集合において、個々の粒子の 直径にその粒子の体積を乗じたものの総和を粒子の総体 積で割ったものである。体積平均粒径については「高分 子ラテックスの化学」(室井宗一著 高分子刊行会)」 119ページに記載がある。

#### 【0110】-有機溶剤-

前記着色微粒子分散物を製造する際に用いる有機溶剤と しては、特に制限はなく、前記油溶性染料や前記ビニル ポリマーの溶解性に基づいて適宜選択することができ る。

【0111】前記有機溶剤としては、例えば、アセト ン、メチルエチルケトン、ジエチルケトン等のケトン系 溶剤、メタノール、エタノール、2-プロパノール、1 ープロパノール、1ーブタノール、tertーブタノー ル等のアルコール系溶剤、クロロホルム、塩化メチレン 等の塩素系溶剤、ベンゼン、トルエン等の芳香族系溶 剤、酢酸エチル、酢酸ブチル、酢酸イソプロピル等のエ ステル系溶剤、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラ ン、ジオキサン等のエーテル系溶剤、エチレングリコー

ーテル等のグリコールエーテル系溶剤等が挙げられる。 これらの有機溶剤は、1種単独で使用してもよいし、2 種以上を併用してもよい。

【0112】前記有機溶剤の使用量としては、本発明の 効果を害しない範囲内であれば特に制限はないが、前記 ビニルポリマー100質量部に対し、10~2000質 量部が好ましく、100~1000質量部がより好まし い。前記有機溶剤の使用量が、10質量部未満である と、着色微粒子の微細で安定な分散がし難くなる傾向が 10 あり、2000質量部を超えると、前記有機溶剤を除去 するための脱溶媒と濃縮の工程が必須になり、かつ配合 設計上の余裕がなくなる傾向がある。

【0113】前記有機溶剤は、前記有機溶剤の水に対す る溶解度が10%以下である場合、あるいは、前記有機 溶剤の蒸気圧が水より大きい場合には、着色微粒子分散 物の安定性の点で除去されるのが好ましい。前記有機溶 剤の除去は、常圧~減圧条件で10℃~100℃で行う ことができ、常圧条件で40~100℃、又は減圧条件 で $10\sim50$ ℃で行うのが好ましい。

#### 【0114】-添加剤-

本発明の着色微粒子分散物は、本発明の効果を害しない 範囲内において、目的に応じて適宜選択した添加剤を含 んでいてもよい。前記添加剤としては、例えば、中和 剤、疎水性高沸点有機溶媒、分散剤、分散安定剤等が挙 げられる。

【0115】前記中和剤は、前記ビニルポリマーが未中 和の解離性基を有する場合に、着色微粒子分散物のpH 調節、自己乳化性調節、分散安定性付与等の点で好適に 使用することができる。前記中和剤としては、有機塩 基、無機アルカリ等が挙げられる。

【0116】前記有機塩基としては、トリエタノールア ミン、ジエタノールアミン、Nーメチルジエタノールア ミン、ジメチルエタノールアミン等が挙げられる。前記 無機アルカリとしては、アルカリ金属の水酸化物(例え ば、水酸化ナトリウム、水酸化リチウム、水酸化カリウ ム等)、炭酸塩(例えば、炭酸ナトリウム、炭酸水素ナ トリウム等)、アンモニア等が挙げられる。前記中和剤 は、着色微粒子分散物における分散安定性を向上させる 観点からは、pH4.5~10.0となるよう添加する 40 のが好ましく、pH6.0~10.0となるよう添加す るのがより好ましい。

【0117】前記疎水性高沸点有機溶媒は、着色微粒子 分散物の粘度、比重、及び印字性能の調整などに用いら れる。前記疎水性高沸点有機溶媒としては、疎水性であ り、沸点が150℃以上のものが好ましく、170℃以 上のものがより好ましい。ここで「疎水性」とは、25 ℃における蒸留水に対する溶解度が3%以下であること をいう。また、前記疎水性高沸点有機溶媒の誘電率は3 ~12であるのが好ましく、4~10であるのがより好 ルモノメチルエーテル、エチレングリコールジメチルエ 50 ましい。なお、ここで、誘電率とは25℃における真空

に対する比誘電率をいう。前記疎水性高沸点有機溶媒は、ビニルポリマーおよび油溶性染料と同一の微粒子に含有されるのが好ましい。そのために、前記共乳化分散法の場合には、前記油溶性染料または前記ビニルポリマーの溶液中に添加するのが好ましい。

【0118】前記疎水性高沸点有機溶媒としては、米国特許第2,322,027号明細書、特願2000-203857号明細書に記載等に記載の化合物を用いることができる。具体的には、リン酸トリエステル類、フタル酸ジエステル類、アルキルナフタレン類、安息香酸エステル類等が挙げられる。これらは、目的に応じ、常温で液体、固体の何れのものも使用できる。前記疎水性高沸点溶剤の使用量としては、本発明の効果を害しない範囲内であれば特に制限はないが、前記ビニルポリマー100質量部に対し、0~100質量部が好ましく、0~300質量部がより好ましい。

【0119】前記分散剤及び/又は前記分散安定剤は、前記ビニルボリマー分散物、前記ビニルボリマー溶液、染料溶液、少なくとも水を含む溶液等のいずれに添加してもよいが、前記ビニルボリマー及び/又は染料微粒子 20分散液を調製する前工程の、前記ビニルボリマー、染料溶液、水を含む溶液に添加するのが好ましい。前記分散剤、分散安定剤としては、カチオン、アニオン、ノニオン系の各種界面活性剤、水溶性又は水分散性の低分子化合物、オリゴマー等、が挙げられる。前記分散剤、分散安定剤の添加量としては、前記油溶性染料と前記ビニルボリマーとの合計に対し、0~100質量%が好ましく、0~20質量%がより好ましい。

【0120】本発明の着色微粒子分散物は、各種分野において使用することができるが、筆記用水性インク、水性印刷インク、情報記録インク等に好適であり、以下の本発明のインクジェット記録用インクに特に好適に使用することができる。

【0121】(インクジェット記録用インク)本発明のインクジェット記録用インクは、前記本発明の着色微粒子分散物を含有してなり、さらに必要に応じて適宜選択したその他の成分を含有していてもよい。

【0122】ーその他の成分ー

前記その他の成分は、本発明の効果を害しない範囲内において含有され、例えば、乾燥防止剤、浸透促進剤、紫外線吸収剤、酸化防止剤、防黴剤、pH調整剤、表面張力調整剤、消泡剤、粘度調整剤、分散剤、分散安定剤、防錆剤、キレート剤、等の公知の添加剤が挙げられる。

【0123】前記乾燥防止剤は、インクジェット記録方式に用いるノズルのインク噴射口において前記インクジェット記録用インクが乾燥することによる目詰まりを防止する目的で好適に使用される。

【0124】前記乾燥防止剤としては、水より蒸気圧の低い水溶性有機溶剤が好ましい。該乾燥防止剤の具体例としては、エチレングリコール、プロピレングリコー

ル、ジエチレングリコール、ポリエチレングリコール、 チオジグリコール、ジチオジグリコール、2-メチルー 1,3-プロパンジオール、1,2,6-ヘキサントリ オール、アセチレングリコール誘導体、グリセリン、ト リメチロールプロパン等に代表される多価アルコール 類、エチレングリコールモノメチル(又はエチル)エー テル、ジエチレングリコールモノメチル(又はエチル) エーテル、トリエチレングリコールモノエチル (又はブ チル) エーテル等の多価アルコールの低級アルキルエー テル類、2~ピロリドン、N-メチル-2~ピロリド ン、1,3-ジメチル-2-イミダゾリジノン、N-エ チルモルホリン等の複素環類、スルホラン、ジメチルス ルホキシド、3-スルホレン等の含硫黄化合物、ジアセ トンアルコール、ジエタノールアミン等の多官能化合 物、尿素誘導体が挙げられる。これらの中でも、グリセ リン、ジエチレングリコール等の多価アルコールがより 好ましい。これらは、1種単独で使用してもよいし、2 種以上を併用してもよい。これらの乾燥防止剤は、前記 インクジェット記録用インク中に10~50質量%含有 することが好ましい。

【0125】前記浸透促進剤は、インクジェット記録用インクを紙によりよく浸透させる目的で好適に使用される。前記浸透促進剤としては、例えば、エタノール、イソプロパノール、ブタノール,ジ(トリ)エチレングリコールモノブチルエーテル、1,2ーへキサンジオール等のアルコール類やラウリル硫酸ナトリウム、オレイン酸ナトリウムやノニオン性界面活性剤等が挙げられる。前記浸透促進剤は、印字の滲み、紙抜け(プリントスルー)等を生じない範囲内で含有され、インクジェット記録用インク中に5~30質量%程度含有されれば通常十分な効果を発揮する。

【0126】前記紫外線吸収剤は、画像の保存性を向上 させる目的で使用され、例えば、特開昭58-1856 77号公報、同61-190537号公報、特開平2-782号公報、同5-197075号公報、同9-34 057号公報等に記載されたベンゾトリアゾール系化合 物、特開昭46-2784号公報、特開平5-1944 83号公報、米国特許第3,214,463号等に記載 されたベンゾフェノン系化合物、特公昭48-3049 2号公報、同56-21141号公報、特開平10-8 8106号公報等に記載された桂皮酸系化合物、特開平 4-298503号公報、同8-53427号公報、同 8-239368号公報、同10-182621号公 報、特表平8-501291号公報等に記載されたトリ アジン系化合物、リサーチディスクロージャーNo. 2 4239号に記載された化合物やスチルベン系、ベンズ オキサゾール系化合物に代表される紫外線を吸収して蛍 光を発する化合物、いわゆる蛍光増白剤等が挙げられ

50 【0127】前記酸化防止剤は、画像の保存性を向上さ

せる目的で使用され、例えば、各種の有機系及び金属錯 体系の褪色防止剤を使用することができる。前記有機系 の褪色防止剤としては、ハイドロキノン類、アルコキシ フェノール類、ジアルコキシフェノール類、フェノール 類、アニリン類、アミン類、インダン類、クロマン類、 アルコキシアニリン類、複素環類、等が挙げられる。前 記金属錯体系の褪色防止剤としては、ニッケル錯体、亜 鉛錯体、等が挙げられ、具体的には、リサーチディスク ロージャーNo. 17643の第VIIのI~J項、同 No. 15162、同No. 18716の650頁左 欄、同No. 36544の527頁、同No. 3071 05の872頁、同No. 15162に引用された特許 に記載された化合物や、特開昭62-215272号公 報の127頁~137頁に記載された代表的化合物の一 **般式及び化合物例に含まれる化合物を使用することがで** きる。

【0128】前記防徴剤としては、デヒドロ酢酸ナトリウム、安息香酸ナトリウム、ナトリウムピリジンチオンー1ーオキシド、pーヒドロキシ安息香酸エチルエステル、1,2ーベンズイソチアゾリン-3ーオン及びその20塩等が挙げられる。これらはインク中に0.02~1.00質量%使用するのが好ましい。

【0129】前記pH調整剤としては、前記中和剤(有機塩基、無機アルカリ)を用いることができる。前記pH調整剤は、インクジェット記録用インクの保存安定性を向上させる目的で、前記インクジェット記録用インクがpH6~10となるように添加するのが好ましく、pH7~10となるように添加するのがより好ましい。

【0130】前記表面張力調整剤としては、ノニオン、カチオン又はアニオン界面活性剤等が、好適に挙げられ 30 る。なお、本発明のインクジェット記録用インクの表面張力としては、25~70mN/mが好ましく、25~60mN/mがより好ましい。

【0131】本発明のインクジェット記録用インクの粘度としては、30mPa・s以下が好ましく、20mPa・s以下がより好ましい。粘度を調整するために使用される粘度調整剤としては、例えば、セルロース類、ボリビニルアルコールなどの水溶性ポリマーやノニオン系界面活性剤等が挙げられる。

【0132】前記消泡剤としては、フッ素系、シリコー 40 ン系化合物やEDTAに代表されるれるキレート剤等も 必要に応じて使用することができる。

【0133】(インクジェット記録方法)本発明のインクジェット記録方法においては、前記インクジェット記録用インクを用いて受像材料に記録を行うが、その際に使用するインクノズル等については特に制限はなく、目的に応じて適宜選択することができる。

#### 【0134】-受像材料-

前記受像材料としては、特に制限はなく、公知の被記録 材、例えば、普通紙、樹脂コート紙、インクジェット専 50

用紙、フィルム、電子写真共用紙、布帛、ガラス、金属、陶磁器等が挙げられる。前記被記録材の中でも、インクジェット専用紙が好ましく、例えば、特開平8-169172号公報、同8-27693号公報、同2-276670号公報、同7-276789号公報、同9-323475号公報、特開昭62-238783号公報、特開平10-153989号公報、同10-217473号公報、同10-235995号公報、同10-337947号公報、同10-217597号公報、同10-337947号公報、等に記載されているものがより好ましい。

【0135】また、本発明においては、前記受像材料の中でも、以下の記録紙及び記録フィルムが特に好ましい。前記記録紙及び記録フィルムは、支持体と受像層とを積層してなり、必要に応じて、バックコート層等のその他の層をも積層して成る。なお、受像層をはじめとする各層は、それぞれ1層であってもよいし、2層以上であってもよい。

【0136】前記支持体としては、LBKP、NBKP等の化学パルプ、GP、PGW、RMP、TMP、CTMP、CMP、CGP等の機械パルプ、DIP等の古紙パルプ等からなり、必要に応じて従来の公知の顔料、バインダー、サイズ剤、定着剤、カチオン剤、紙力増強剤等を添加混合し、長網抄紙機、円網抄紙機等の各種装置で製造されたもの等が使用可能であり、また、これらの他、合成紙、プラスチックフィルムシート等であってもよい。

【0137】前記支持体の厚みとしては、10~250 μm程度であり、坪量は10~250g/m²が望ましい。

【0138】前記支持体には、前記受像層を設けてもよいし、前記バックコート層をさらに設けてもよく、また、デンプン、ポリビニルアルコール等でサイズプレスやアンカーコート層を設けた後に、前記受像層及び前記バックコート層を設けてもよい。また、前記支持体には、マシンカレンダー、TGカレンダー、ソフトカレンダー等のカレンダー装置により平坦化処理を行ってもよい。

【0139】前記支持体の中でも、両面をポリオレフィン(例えば、ボリエチレン、ポリスチレン、ボリエチレンテレフタレート、ポリブテン及びそれらのコポリマー等)でラミネートした紙、及びプラスチックフイルムが好ましく用いられる。前記ポリオレフィン中に、白色顔料(例えば、酸化チタン、酸化亜鉛等)又は色味付け染料(例えば、コバルトブルー、群青、酸化ネオジウム等)を添加することがより好ましい。

【0140】前記受像層には、顔料、水性バインダー、 媒染剤、耐水化剤、耐光性向上剤、界面活性剤、その他 の添加剤が含有される。

【0141】前記顔料としては、白色顔料が好ましく、

該白色顔料としては、例えば、炭酸カルシウム、カオリン、タルク、クレー、珪藻土、合成非晶質シリカ、珪酸アルミニウム、珪酸マグネシウム、珪酸カルシウム、水酸化アルミニウム、アルミナ、リトポン、ゼオライト、硫酸バリウム、硫酸カルシウム、二酸化チタン、硫化亜鉛、炭酸亜鉛等の無機白色顔料、スチレン系ピグメント、アクリル系ピグメント、尿素樹脂、メラミン樹脂、等の有機顔料等が好適に挙げられる。これらの白色顔料の中でも、多孔性無機顔料が好ましく、細孔面積が大きい合成非晶質シリカ等がより好ましい。前記合成非晶質 10シリカは、乾式製造法によって得られる無水珪酸、及び、湿式製造法によって得られる含水珪酸のいずれも使用可能であるが、含水珪酸を使用することが特に好ましい。

【0142】前記水性バインダーとしては、例えば、ポリビニルアルコール、シラノール変性ポリビニルアルコール、デンプン、カチオン化デンプン、カゼイン、ゼラチン、カルボキシメチルセルロース、ヒドロキシエチルセルロース、ポリビニルピロリドン、ポリアルキレンオキサイド、ポリアルキレンオキサイド誘導体、等の水溶性高分子、スチレンブタジエンラテックス、アクリルエマルジョン等の水分散性高分子等が挙げられる。これらの水性バインダーは、1種単独で使用してもよいし、2種以上を併用してもよい。これらの中でも、ポリビニルアルコール、シラノール変性ポリビニルアルコールが、前記顔料に対する付着性、及び受像層の耐剥離性の点で好ましい。

【0143】前記媒染剤としては、不動化されているこ とが好ましい。そのためには、ポリマー媒染剤が好まし く用いられる。前記ポリマー媒染剤としては、特開昭4 8-28325号、同54-74430号、同54-1 24726号、同55-22766号、同55-142 339号、同60-23850号、同60-23851 号、同60-23852号、同60-23853号、同 60-57836号、同60-60643号、同60-118834号、同60-122940号、同60-1 22941号、同60-122942号、同60-23 5134号、特開平1-161236号の各公報、米国 特許2484430号、同2548564号、同314 8061号、同3309690号、同4115124 号、同4124386号、同4193800号、同42 73853号、同4282305号、同4450224 号の各明細書に記載がある。特開平1-161236号 公報の212~215頁に記載のポリマー媒染剤が特に 好適に挙げられる。同公報記載のポリマー媒染剤を用い ると、優れた画質の画像が得られ、かつ画像の耐光性が

【 0 1 4 4 】前記耐水化剤は、画像の耐水化に有効であり、カチオン樹脂が好適に挙げられる。前記カチオン樹脂としては、例えば、ポリアミドボリアミンエピクロル 50

ヒドリン、ポリエチレンイミン、ポリアミンスルホン、ジメチルジアリルアンモニウムクロライド重合物、カチオンポリアクリルアミド、コロイダルシリカ等が挙げられ、これらの中でも、ポリアミドポリアミンエピクロルヒドリンが特に好ましい。前記カチオン樹脂の含有量としては、前記受像層の全固形分に対して1~15質量%が好ましく、3~10質量%がより好ましい。

【0145】前記耐光性向上剤としては、例えば、硫酸 亜鉛、酸化亜鉛、ヒンダーアミン系酸化防止剤、ベンゾ フェノン等のベンゾトリアゾール系の紫外線吸収剤等が 挙げられ、これらの中でも、硫酸亜鉛が特に好ましい。 【0146】前記界面活性剤は、塗布助剤、剥離性改良 剤、スペリ性改良剤あるいは帯電防止剤として機能す る。前記界面活性剤としては、特開昭62-17346 3号、同62-183457号の各公報に記載されたも のが挙げられる。前記界面活性剤の代わりに有機フルオ 口化合物を用いてもよい。前記有機フルオロ化合物は、 疎水性であることが好ましい。前記有機フルオロ化合物 としては、例えば、フッ素系界面活性剤、オイル状フッ 素系化合物(例えば、フッ素油等)及び固体状フッ素化 合物樹脂(例えば、四フッ化エチレン樹脂等)が含まれ る。前記有機フルオロ化合物については、特公昭57-9053号(第8~17欄)、特開昭61-20994 号、同62-135826号の各公報に記載がある。 【0147】前記その他の添加剤としては、例えば、顔 料分散剤、增粘剤、消泡剤、染料、蛍光増白剤、防腐 剤、pH調整剤、マット剤、硬膜剤等が挙げられる。

【0148】前記バックコート層には、白色顔料、水性バインダー、その他の成分が含有される。

30 【0149】前記白色顔料としては、例えば、軽質炭酸カルシウム、重質炭酸カルシウム、カオリン、タルク、硫酸カルシウム、琉酸バリウム、二酸化チタン、酸化亜鉛、硫化亜鉛、炭酸亜鉛、サチンホワイト、珪酸アルミニウム、珪藻土、珪酸カルシウム、珪酸マグネシウム、合成非晶質シリカ、コロイダルシリカ、コロイダルアルミナ、擬ベーマイト、水酸化アルミニウム、アルミナ、リトポン、ゼオライト、加水ハロイサイト、炭酸マグネシウム、水酸化マグネシウム等の白色無機顔料、スチレン系プラスチックピグメント、アクリル系プラスチックピグメント、アクリル系プラスチックピグメント、オリエチレン、マイクロカプセル、尿素樹脂、メラミン樹脂等の有機顔料等が挙げられる。

【0150】前記水性バインダーとしては、スチレン/マレイン酸塩共重合体、スチレン/アクリル酸塩共重合体、ポリビニルアルコール、シラノール変性ポリビニルアルコール、デンプン、カチオン化デンプン、カゼイン、ゼラチン、カルボキシメチルセルロース、ヒドロキシエチルセルロース、ポリビニルピロリドン等の水溶性高分子、スチレンブタジエンラテックス、アクリルエマルジョン等の水分散性高分子等が挙げられる。

【0151】前記その他の成分としては、消泡剤、抑泡

剤、染料、蛍光増白剤、防腐剤、耐水化剤等が挙げられる。

【0152】なお、前記記録紙及び記録フィルムにおける構成層(バックコート層を含む)には、ポリマー微粒子分散物(ポリマーラテックス)を添加してもよい。前記ポリマーラテックスは、寸度安定化、カール防止、接着防止、膜のひび割れ防止のような膜物性改良の目的で使用される。前記ポリマーラテックスについては、特開昭62-245258号、同62-1316648号、同62-110066号の各公報に記載がある。ガラス 10 転移温度が低い(40℃以下の)ポリマーラテックスを前記媒染剤を含む層に添加すると、層のひび割れやカールを防止することができる。また、ガラス転移温度が高いポリマーラテックスを前記バックコート層に添加するとカールを防止することができる。

【0153】本発明のインクジェット記録方式には、特に制限はなく、公知の方法、例えば、静電誘引力を利用してインクを吐出させる電荷制御方式、ピエゾ素子の振動圧力を利用するドロップオンデマンド方式(圧力パルス方式)、電気信号を音響ビームに変えインクに照射して放射圧を利用してインクを吐出させる音響インクジェット方式、インクを加熱して気泡を形成し、生じた圧力を利用するサーマルインクジェット(バブルジェット(登録商標))方式等のいずれであってもよい。なお、前記インクジェット記録方式には、フォトインクと称する濃度の低いインクを小さい体積で多数射出する方式、実質的に同じ色相で濃度の異なる複数のインクを用いて画質を改良する方式や無色透明のインクを用いる方式が含まれる。

### [0154]

【実施例】以下、本発明の実施例を説明するが、本発明 はこれらの実施例に何ら限定されるものではない。な お、以下において「部」及び「%」は、特に断りがない 限り、「質量部」及び「質量%」を表す。

#### (実施例1)

-製造例1(着色微粒子分散物(B-1)の調製)イソプロピルアルコール 4部、tert-ブタノール
6部、ビニルポリマー(P-1) 1.5部、及び油
溶性染料(M-1) 0.5部の混合液に、2mo1/
Lの水酸化ナトリウムをビニルポリマーの酸が中和され
る量だけ徐々に加えた後、80℃まで昇温させた。その
後、撹拌しながら、水30部を徐々に添加し転相乳化し
た。この液を減圧下40℃で濃縮し、固形分16%の着
色微粒子分散物を調製した。着色微粒子分散物中の着色
微粒子の粒径は、体積平均径で63nmであった(マイクロトラックUPA150;日機装(株)社製で測定)。
以下、これを着色微粒子分散物(B-1)と略記する。
【0155】-製造例2(着色微粒子分散物(B-2)の調製)-

60

ルボリマー (P-3) 1.4 部、油溶性染料 (M-4) 0.6 部の混合液を調製した。一方、前記ビニルボリマーの酸が中和される量の2mol/L水酸化ナトリウム、水15部、及びジ (2-エチルヘキシル)スルホコハク酸ナトリウム 0.2 部の混合液を調整した。前記2種の混合液を合わせ、ホモジナイザーにて混合乳化した後、減圧下40℃で濃縮し、固形分13.3%の着色微粒子分散物を調製した。着色微粒子分散物中の着色微粒子の粒径は、体積平均径で74nmであった。以下、これを着色微粒子分散物 (B-2) と略記する。

【 0 1 5 6 】 - 製造例 3 (着色微粒子分散物 (B - 3) の調製) -

油溶性染料(M-1)6.4部、ジオクチルスルホコハク酸ナトリウム8.0部、ビニルボリマー(P-10)5.1部を疎水性高沸点有機溶媒(S-1)7.7部、及び酢酸エチル50部中に70℃にて溶解させた。溶解させる途中でビニルボリマーの酸が中和される量の2mol/L水酸化ナトリウムを徐々に添加した。この液に400部の脱イオン水をマグネチックスターラーで攪拌しながら添加し、水中油滴型の粗粒子分散物を作製した。次に、この粗粒子分散物をマイクロフルイダイザー(MICROFLUIDEX INC)にて600barの圧力で5回通過させることで微粒子化を行った。更に、出来上がった乳化物をロータリーエバボレーターにて160部に濃縮した。着色微粒子分散物中の着色微粒子の粒径は、体積平均径で30nmであった。以下、これを着色微粒子分散物(B-3)と略記する。

[0157]

30

【化32】 S-1

S-2
$$O = P - \begin{cases} CH_3 \\ CH_2CHCH_2CCH_3 \\ CH_3 & CH_3 \end{cases}$$

【0158】-製造例4~9-

製造例1の類似の方法で、製造例4を、製造例2の類似の方法で、製造例5を、製造例3の類似の方法で、製造例6から9を製造した。用いたビニルボリマー及び油溶性染料を表3に示す。尚、比較例として用いたボリマーは以下のものであり、前記モノマーA成分を含まないビニルポリマーであった。

PH-1:ポリ(n-ブチルアクリレート)、分子量32 000

PH-2: n-ブチルアクリレート/アクリル酸 (95: 5) 共重合体、分子量27000

酢酸エチル 3部、シクロヘキサノン 0.5部、ビニ 50 【0159】製造した着色微粒子分散物の分散性及び保

存安定性は、次のように評価した。分散性は、分散時に 沈段や大粒子がなく、粒径分布が1山のものを「良好」 とし、沈段や大粒子が生成したものを「悪い」とした。 保存安定性は、染料濃度で2質量%に調整した液を70\* \* ℃で5日間加熱し、粒径変化が±10%以内を「良好」 とした。

[0160]

【表3】

製造例	分散物	ピニル	イオン性基	シアノ基	油溶性	疏水性高沸点	分散性	粒径	保存安定性	備考
	No.	ポリマー	含量	含量	染料	有機溶媒		(nm)		
			(mmol/g)	(96)						
1	B-1	P-1	0.69	25	M-1	-	良好	63	良好	(本発明
2	B-2	P-3	1.17	20	M-4	_	良好	53	良好	(本発明
3	B-3	P-10	0.69	29	C-1	S-1	良好	30	良好	(本発明
4	B-4	P~11	0.69	23	C-3	_	良好	55	良好	(本発明
5	B-5	P-14	0.34	23	C-7	_	良好	65	良奸	(本発明
6	B-6	P-17	0	27	M-11	S-1, S-2 P	普通	85	良好	(本発明
7	B-7	P-14	0.34	23	M-11	S-1, S-2 ED	良好	34	良好	(本発明
8	. B-8	PH-1	0	0	M-11	S-1, S-2 <sup>20</sup>	普通	90	悪い	(比較例
9	8-9	PH-2	0.44	0	M-11	\$-1, S-2 <sup>£0</sup>	良好	32	悪い	(比較例

Ж

記) S-1とS-2は次の賃量比で用いた。S-1: S-2=36:64

【0161】表3の結果から明らかなように、凝集が無 く、粒径の小さな着色微粒子分散物が製造できる。特 に、イオン性基を含むビニルポリマーが分散性に優れて 20 いた。

### 【0162】[実施例2]

<インク01の作製>前記実施例1の製造例1で調製し た着色微粒子分散物(B-1) 50部に、ジエチレン グリコール 5部、グリセリン 5部、硫酸ヘキサエチ レングリコールモノドデシルエーテルナトリウム 0. 5部、ジ(2-エチルヘキシル)スルホコハク酸ナトリ ウム 0.5部、及びイオン交換水 39部を混合し、 45μmのフィルターによって沪過し、水性のイン クジェット記録用インク01を調製した。

【0163】<インク02~09の作製>前記インク0 1の作製において、前記着色微粒子分散物(B-1) を、前記実施例1の製造例2~10で調製した着色微粒 子分散物(B-2)~(B-9)に各々代えた以外は、 前記インク01の作製と同様にして水性のインクジェッ ト記録用インク02~09を各々調製した。

【0164】<インク10の作製>水溶性染料A-1 2部をイオン交換水 40部に溶解させ、ジエチレング リコール 5部、グリセリン 5部、硫酸ヘキサエチレ ングリコールモノドデシルエーテルナトリウム 0.5 40 較し、両画像間の差が殆どない場合をA、両画像間の差 部、ジ(2-エチルヘキシル)スルホコハク酸ナトリウ ム 0.5部、及びイオン交換水 37部を混合し、 45μmのフィルターによって沪過し、水性のイン クジェット記録用インク10を調製した。

[0165]

【化33】

### 【0166】一画像記録及び評価一

作製したインク01~10を、インクジェットプリンタ ーPM-670C (EPSON (株) 製) のカートリッ ジに充填し、同機を用いて、PPC用普通紙とインクジ ェットペーパーフォト光沢紙EX(富士写真フイルム (株)製)に画像を記録し、以下の評価を行った。評価 結果を表4に示した。

【0167】<印刷性能評価>カートリッジをプリンタ にセットし、全ノズルからのインクの吐出を確認した 後、A4用紙10枚に画像を出力し、印字の乱れを以下 の基準で評価した。

A:印刷開始から終了まで印字の乱れが無かった。

B:印刷開始から終了までに時々印字の乱れが発生し

C:印刷開始から終了まで印字の乱れがあった。

【0168】<紙依存性評価>前記フォト光沢紙に形成 した画像とPPC用普通紙に形成した画像との色調を比 が小さい場合をB、両画像間の差が大きい場合をCとし て、三段階で評価した。

【0169】<耐水性評価>前記画像を形成したフォト 光沢紙を、1時間室温乾燥した後、30秒間水に浸漬 し、室温にて自然乾燥させ、滲みを観察した。滲みがな いものをA、渗みが僅かに生じたものをB、滲みが多い ものをCとして、三段階で評価した。

【0170】<耐光性評価>前記画像を形成したフォト 光沢紙に、ウェザーメーター (アトラスC. I65)を 50 用いて、キセノン光(850001x)を4日間照射

12/22/05, EAST Version: 2.0.1.4

Ж

し、キセノン照射前後の画像濃度を反射濃度計(X-Rite310TR)を用いて測定し、色素残存率として評価した。尚、前記反射濃度は、1、1、5及び2、0の3点で測定した。いずれの濃度でも色素残存率が80%以上の場合をA、1または2点が80%未満をB、全ての\*

\* 濃度で80%未満の場合をCとして、三段階で評価した。

【0171】 【表4】

インクNo.	着色微粒子分散物	印刷 性胞	私依存性	耐水性	耐光性	備考
01	B-1	Α	A	A	A	(本発明)
02	B-2	Α	Α	A	A	(本発明)
03	B-3	Α	A	A	A	(本発明)
04	B-4	Α	A	A	Α	(本発明)
05	B-6	A	A	Α	Α	(本発明)
06	B-6	A	8	A	Α	(本発明)
07	B-7	A	A	Α	Α	(本発明)
80	B-8	A	В	A	В	(比较例)
09	B-9	Α	A	Α	В	(比較例)
10		Α	С	С	В	(比較例)

【0172】表4の結果から明らかなように、本発明のインクジェット記録用インクは、粒径が小さく、印字適性に優れ、発色性・色調に優れ、紙依存性がなく、耐水性、耐光性に優れていた。

### 【0173】(実施例3)

-インクセット101の作製-

マゼンタ染料 (M-6) 5部、ビニルポリマー (P-3) 1.25部を疎水性高沸点有機溶媒 (S-1) 3.63部、疎水性高沸点有機溶媒 (S-2) 6.38部、ジオクチルスルホコハク酸ナトリウム3.13部、及び酢酸エチル50ml中に70℃にて溶解させた。この溶液中に500mlの脱イオン水をマグネチックスターラーで攪拌しながら添加し、水中油滴型の粗粒子分散物を作製した。この混合溶液に、2mol/L水酸化ナトリウムを、ビニルボリマーの酸が中和されるまで加えた。次にこの粗粒子分散物をマイクロフルイダイザー (MICROFLUIDEXINC)にて600barの圧力で5回通過させることで微粒子化を行った。更に、出来上がった乳化物をロータリーエバポレーターにて酢酸エ※

- ※チルの臭気が無くなるまで脱溶媒を行い、着色微粒子分散物を得た。得られた微細乳化物に、ジエチレングリコール110部、グリセリン50部、SURFYNOL465(AirProducts&Chemicals社)
- 20 5.5部、尿素46.0部、トリエタノールアミン7.5部、ベンゾトリアゾール0.075部、防腐剤2.5部、脱イオン水を合計1000部になるように添加してライトマゼンタインクを作製した。

【0174】前記ライトマゼンタインクの作製において、油溶性染料、疎水性高沸点有機溶媒の量、ビニルボリマーの量、ジオクチルスルホコハク酸ナトリウムの量を表5に示す通りに代えて、マゼンタインク、ライトシアンインク、シアンインク、イエローインク及びブラックインクを各々作製し、6種類のインクからなるインク・セット101を作製した。なお、イエローインク及びブラックインクに用いた染料(YY-1)の構造式を以下に示す。

[0175]

【表5】

v													
インクセット 101	マゼ	ライト マゼンタインク		マゼンタインク		ライト シアンインク		シアンインク		イエローインク		ブラックインク	
染料	M-6	5.00g	<b>M</b> -6	20.0g	0-1	9.3g	0-1	37.2g	YY-1	27.2g	M-6 C-1 YY-1	10.0g 18.6g 13.6g	
高沸点有機溶媒	S-1 S-2	3.53g 6.38g	S-1 S-2	14.52g 25.52g		6.75g 11.9g			S-1 S-2	19.74g 34.7g	S-1 S-2	30.8g 53.8g	
ピニルポリマー	P-3	1.25g	P-3	5.0g	P-3	2.33g	P-3	9.3g	P-3	6.8g	P-3	10.8g	
ジオクチルスルホコハク酸 ナトリウム		3.13g		12.5g		11.6g		46.4g	34.0g			52.7g	
ジェチレングリコール		110.0g		110.0g		110.0g		110.0g		110.0g	1	10.0g	
尿業		46.0g		48.0g		46.0g		46.0g		46.0g		46.0g	
グリセリン		50.0g		50.0g		50.0g		50.0g		50.0g		50.0g	
サーフィノール 485		5.5g		5.5g		5.5g		5.5g		5.5g	ļ	5.5g	
トリエタノールアミン		7.5g		7.5g		7.5g		7.8g		7.5g		7.5g	
ベンゾトリアゾール		0.075g		0.075g		0.075g		0.075g		0.075g		0.075g	
防腐剤 Proxal XL2		2.5g		2.5g	2.5		2.5g		2.5g		2.5g		
体積平均粒径	1	28nm		32nm		30nm		37nm		38nm		47nm	

【0176】 【化34】 YY-1

> CI COCCONH NHCOCHO CH<sub>3</sub>
> C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>
> C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>
> CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>NHSO<sub>2</sub>CH<sub>3</sub>

- \*【0177】-インクセット102~103の作製-
- 20 次に、インクセット101の作製において、油溶性染料、ビニルポリマーを下表6~7に示す通りに代えて、インクセット102~103を作製した。さらに水溶性 染料を用いた比較用のインクセットとして表8に従うインクセット104を作製した。なお、インクセット102~104に用いた染料(YY-2、MM-2~3、CC-2~3、A-1~7)の構造式を以下に示す。

【0178】 【表6】

	-3 - Oligorigita					*	130								
インクセット		ライ マゼンタ		マゼン	タインク		イト ノインク	シアン	ノインク	イエロ・	ーインク	ブラッ?	フインク	備	考
101	染料	M-6	5.00g	M-6	20.0g	0-1	9.3g	C-1	37.2g	YY-1	27.2g	M-8 C-1 YY-1	10.0g 18.6g 13.6g	実施	施例
	高沸点有機溶媒 S-1/S-2	3.63g/6	3.38g	14.52g	/25.52g	6.75g	/11.9g	27.0	/47.5g	19.7g	/34.7g	30.6g	/53.6g		
	ピニルポリマー	P-3	1.25g	P-3	5.0g	<b>~</b>	2.23g	P-3	9.3g	P-3	6.8g	P-3	10.6g		
	体積平均粒径	30nr	m	38	nm	4	nm .	3!	5nm	28	nm	39	nm		
102	染料	M-6	5.00g	M-6	20.0g	G-1	9.3g	C-1	37.2g	YY-1	27.2g	M-6 C-1 YY-1	10.0g 18.6g 13.6g	实	施例
	高沸点有機溶媒 S-1/S-2	3.63g/6	3.38g	14.52	/25.52g	6.75g	/11.9g	27.0	z/47.6g	19.7g	/34.7g	30.6g	/53.8g		
	ピニルポリマー	P-10	1.25g	P-10	5.0g	P~10	2.23g	P-10	9.3g	P-10	6.8g	P-10	10.6g		
	体積平均粒径	41nı	m	48	9nm	42	2nm	4	9nm	55	nm	71	nm		
103	<b>染料</b>	M-6 !	5.00g	M <del>-6</del>	20.0g	G-1	9.3g	C-1	37.2g	YY-1	27.2g	M-6 Q-1 YY-1	10.0g 18.8g 13.8g	宴	施例
	高沸点有機溶媒 S-1/S-2	3.63g/6	3.30g	14.528	₂/25.52g	6.758	/11.9g	27.0	z∕47.6g	19.7g	/34.7g		/53.8g		
	ピニルポリマー	P-11	1.25g	P-11	5.0g	P-11	2.23g	P-11	9.3g	P-11	6.8g	P-11	10.6g		
	体積平均粒径	38ni	m	37	7nm	3!	5nm	3	7nm	38	nm	44	nm		

[0179]

※ ※【表7】

	0 /										0.0	,			
インクセット			仆 タインク	マゼン	タインク		イト ノインク	シアン	ノインク	イエロ・	ーインク	ブラック	フインク	()	有
104	杂料	MM-2	3.6g	MM-2	14.4g	CC-2	17.4g	CO-2	69.6g	YY-2	26.5g	MM-2 CC-2 YY-2	6.5g 34.8g 13.3g	実施	例
	高沸点有機溶媒 S-1/S-2	2.6g	/4.6g	10.5g	/18.5g	12.6g	/22.1g	50.5g	/88.7g	19.22	/33.7g	39.6g	/69.6g		
	ビニルポリマー	P-1 P-14		P-1 P-14		P-14	3.48g 3.48g		13.9g 13.9g	ŀ		P-1 P-14	10.9g 10.9g		
	体積平均粒径	30	nm	31	nm	32	2mm	38	3nm	39	nm	50	nm		
105	<b>染料</b>	мм-з	3.6g	мм-з	14.4g	CO-3	17.4g	CC-3	69.6g	YY-2	26.5g	MM-3 CC-3 YY-2	8.5g 34.8g 13.3g	実施	ø
	高沸点有機溶媒 S-1/S-2	2.6g	/4.6g	10.5g	/18.5g	12.6g	/22.1g	50.5g	/88.7g	19.2g	/33.7g	39.6g	/69.6g		
	ピニルポリマー	P-3	0.9g	P-3	3.6g	P-3	4.35g	P-3	17.4g	P-3	6.6g	P-3	13.7g		
	体積平均粒径	- 40	nm	38	nm	38	3rım	50	nm)	51	nm	57	nm		
106	染料	M-6	5.00g	м-6	20.0g	C-1	9.3₫	C-1	37.2g	YY-1	27.2g	M-6 C-1 YY-1	10.0g 18.6g 13.6g	比較	9
	高沸点有機溶媒 S-1/S-2	3.63g	/6.38g	14.52g	/25.52g	6.75	/11.9g		2/47.6g	19.7g	/34.7g	30.6g	/53.8g		
	ビニルポリマー	PH-1	1.25g	PH-1	5.0g	PH-1	2.23g	PH-1	9.3g	PH-1	6.8g	PH-1	10.6g		
	体積平均粒径	50	nm	58	nm	33	3nm	4	2nm	48	5nm	58	nm		

[0180]

【0181】 【化36】

特開2002-88294 70

6 9 cc-2

$$\begin{array}{c|c} & \text{(f)}C_5H_{11} \\ \hline \\ C_2H_5 \\ C_2H_5 \\ \hline \\ C_2H_5 \\ C_2H_5 \\ \hline \\ C_2H_5 \\ C_2H_5 \\ \hline \\ C_2H_5 \\ C$$

\*【0182】 【表8】

10

\*

インクセット 107	ライト マゼンタインク	マゼンタインク	ライト シアンインク	シアンインク	イエローインク	ブラックインク	
茶村	A-1 7.0g	A-1 28.0g	A-2 8.75g	A~2 35.0g	A-3 14.7g A-4 14.0g	A-5 20.0g A-6 20.0g A-7 20.0g A-3 21.0g	
ジエチレングリコール	150.0g	110.0g	130.0g	200.0g	160.0g	20.0g	
尿素	37.0g	46.0g				_	
グリセリン	130.0g	130.0g	150.0g	180.0g	150.0g	120.0g	
トリエチレングリコール モノブチルエーテル	130.0g	140.0g	130.0g	140.0g	130.0g	_	
ジエチレングリコール モノブチルエ <del>ー</del> テル	_	-	-	_	-	230.0g	
2ーピロリドン		-	-	-		80.0g	
サーフィノール 485	10.5g	11.5g	11.1g	9.8g			
サーフィノール TG	_				9.0g	8.5g	
トリエタノールアミン	6.9g	7.4g	6.8g	6.7g	0.8g	17.9g	
ベンゾトリアゾール	0.08g	0.07g	0.08g	0.08g	0.06g	0.06g	
防腐剤 Proxal XL2	3.5g	2.5g	1.8g	2.0g	2.5g	1.8g	

[0183]

※ ※【化37】

A-7 
$$OC_2H_5$$
  $OH$   $NH_2$   $N=N$   $N=N$   $NH_2$   $NH_2$   $NH_3$   $NH_4$   $NO_3$ S

【0185】(画像記録及び評価)作製したインクセット101~107を、実施例2と同様にして評価を行った。乾燥性評価、細線の滲み評価、擦過性評価、及び暗熱堅牢性評価については以下の方法で評価した。評価結果を表9及び表10に示す。

- \*【0186】<乾燥性評価>画像を印字した直後に、画像部を指で触れて、生じた汚れを目視にて評価した。 「〇」は汚れが発生しなかったことを示す。
- <細線の滲み評価>イエロー、マゼンタ、シアン及びブ 30 ラックの細線パターンを印字し、目視にて評価した。

「○」は滲みが確認されなかったことを示し、「△」は 若干の滲みが確認されなかったことを示す。

<擦過性評価>画像印字後、30分間経時した画像について、消しゴムで擦って、画像部の濃度変化の有無を目視にて評価した。「A」は濃度変化が殆ど確認されない良好な結果を示し、「B」は濃度変化が確認された不良な結果を示す。

<暗熱堅牢性>画像の暗熱堅牢性は、80℃条件下に10日間試料を保存する前後での画像濃度を、X-rite310にて測定し染料残像率を求め評価した。染料残像率について、反射濃度が1、1.5、2の3点にて評価し、いずれの濃度でも染料残存率が90%以上の場合を

「A」、2点が90%未満の場合を「B」、全ての点で90%未満の場合を「C」とした。

[0187]

【表9】

74

, ,							, <del>, ,</del>
インクセット	印刷性能	乾燥性	細線の 滲み	紙依存性	耐水性	掠過性	備考
101	Α	0	0	Α	Α _	Α	(本発明)
102	A	0	0	Α	Α	Α	(本発明)
103	Α	0	0	A	Α	Α	(本発明)
104	Α	0	0	Α	A	Α	(本発明)
105	В	0	0	Α	A	Α	(本発明)
106	В	0	0	В	Α	Α	(比較例)
107	A	0	Δ.	С	С	Α	(比較例)

[0188]

\*10\*【表10】

インク		耐力	七性			備考			
セット	Y	М	С	ВК	Υ	М	С	8K	
101	Α	Α	Α	Α	Α	Α	Α	Α	(本発明)
102	Α	Α	A	Α	A	Α	A	A	(本発明)
103	Α	Α	. A	Α	A	Α	Α	A	(本発明)
104	Α	Α	A	Α	A	Α	A	A	(本発明)
105	Α	Α	A	Α	Α	Α	A	A	(本発明)
108	Α	В	Α	В	В	С	В	В	(比較例)
107	Α	С	Α	В	8	С	С	В	(比較例)

【0189】表9、10の結果から明らかなように、本 20%等を行った際、ノズル先端で目詰まりを起こすことがな 発明のインクは、印字適性に優れ、紙依存性がなく、耐 水性、擦過性、耐光性、暗熱堅牢性に優れていた。

[0190]

【発明の効果】本発明によると、ノズル等を用いて印字※

く、紙依存性がなく、任意に選択した紙に印字した際の 耐水性、擦過性、耐光性にも優れるインクジェット記録 用インク及びインクジェット記録方法を提供することが できる。

フロントページの続き

(51) Int. Cl.<sup>7</sup>

識別記号

FΙ

テーマコート\*(参考)

CO9B 67/46

CO9D 11/00

C09D 11/00

B41J 3/04

101Y

Fターム(参考) 2C056 EA13 FC02

2H086 BA52 BA56 BA59

4J037 AA30 CC16 DD23 EE28 EE43

FF03 FF15 FF18 FF22 FF23

FF25 FF29

4J039 AD10 AD11 BC05 BC06 BC12

BC29 BC32 BC33 BC35 BC36

BC40 BC44 BC50 BC51 BC52

BC53 BC54 BC55 BC65 BC72

BC73 BC79 BE07 BE12 CA06

EA35 EA36 EA38 EA41 EA44

EA48 GA24